(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
1. März 2001 (01.03.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/14342 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 235/14, 401/12, 405/10, 409/10, 405/14, 409/14, 401/10, 403/10, 401/14

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/08037

(22) Internationales Anmeldedatum:

17. August 2000 (17.08.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 199 39 463.6 20. August 1999 (20.08.1999) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA KG [DE/DE]; D-55216 Ingelheim am Rhein (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (mur für US): ANDERSKEWITZ, Ralf [DE/DE]; Stromberger Str. 36c, D-55411 Bingen (DE). BRAUN, Christine [DE/CH]; Huob-Strasse 1, CH-6330 Cham (CH). BRIEM, Hans [DE/DE]; Johannes-Calvin-Strasse 11, D-55270 Schwabenheim (DE). DISSE, Bernd [DE/DE]; Liebermannstrasse 7, D-55127 Mainz (DE). HOENKE, Christoph [DE/DE]; Turnierstrasse 43, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE). JENNEWEIN, Hans-Michael [DE/DE]; Idsteiner Strasse 14, D-65193 Wiesbaden (DE). SPECK, Georg [DE/DE]; In der Bitz 10, D-55218 Ingelheim am Rhein (DE).

(74) Anwalt: LAUDIEN, Dieter; Boehringer Ingelheim GmbH, D-55216 Ingelheim am Rhein (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AU, BG, BR, CA, CN, CZ, EE, HR, HU, ID, IL, IN, JP, KR, LT, LV, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TR, UA, US, UZ, VN, YU, ZA.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

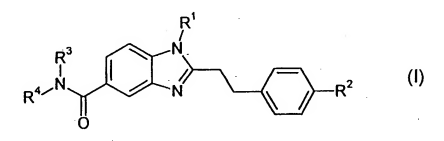
Veröffentlicht:

Mit internationalem Recherchenbericht.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: AMINOCARBONYL-SUBSTITUTED BENZIMIDAZOLE DERIVATIVES, METHOD FOR PRODUCING SAME AND THE USE THEREOF AS MEDICAMENTS

(54) Bezeichnung: AMINOCARBONYL-SUBSTITUIERTE BENZIMIDAZOLDERIVATE, VERFAHREN ZU IHRER HERSTELLUNG UND IHRE VERWENDUNG ALS ARZNEIMITTEL



(57) Abstract: The invention relates to aminocarbonyl-substituted benzimidazole derivatives of general formula (I), wherein the radicals R¹, R², R³ and R⁴ can have the meanings given in the claims or in the description. The invention also relates to the prodrugs thereof, a method for producing the same and the use of benzimidazole derivatives as medicaments, especially medicaments with tryptase-inhibiting action.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft aminocarbonyl-substituierte Benzimidazolderivate der allgemeinen Formel (I), worin die Reste R¹, R², R³ und R⁴ die in den Ansprüchen und in der Beschreibung genannten Bedeutungen haben können, deren Prodrugs, Verfahren zu deren Herstellung sowie die Verwendung von Benzimidazolderivaten als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit Tryptase-inhibierender Wirkung.



Aminocarbonyl-substituierte Benzimidazolderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel

Die Erfindung betrifft aminocarbonyl-substituierte Benzimidazolderivate der allgemeinen Formel (I)

$$R^4$$
 N N R^2 (I)

worin die Reste R¹, R², R³ und R⁴ die in den Ansprüchen und in der Beschreibung genannten Bedeutungen haben können, deren Prodrugs, Verfahren zu deren Herstellung sowie die Verwendung von Benzimidazolderivaten als Arzneimittel, insbesondere als Arzneimittel mit Tryptase-inhibierender Wirkung.

Hintergrund der Erfindung

Benzimidazolderivate sind als Wirkstoffe mit wertvollen pharmazeutischen Eigenschaften aus dem Stand der Technik bekannt. So offenbart die Internationale Patentanmeldung WO 98/37075 neben anderen bicyclischen Heterocyclen auch Benzimidazole, die sich aufgrund einer thrombinhemmenden Wirkung zur Vorbeugung und Behandlung venöser und arterieller thrombotischer Erkrankungen wirksam einsetzen lassen.

20 Anders als der vorstehend beschriebenen und im Stand der Technik bereits bekannten Verwendung von Benzimidazolderivaten, liegt der vorliegenden Erfindung die Aufgabe zugrunde, neue Tryptase-Inhibitoren bereitzustellen, die aufgrund ihrer Tryptase-inhibierenden Eigenschaften zur Vorbeugung und Behandlung entzündlicher und/oder allergischer Erkrankungen eingesetzt werden können.

Detaillierte Beschreibung der Erfindung

Überraschenderweise wurde gefunden, daß aminocarbonyl-substituierte Benzimidazolderivate der allgemeinen Formel (I)

$$R^4$$
 N
 R^3
 R^2
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3

worin die Reste R¹, R², R³ und R⁴ die nachstehend genannten Bedeutungen tragen können, eine Tryptase-inhibierende Wirkung aufweisen und erfindungsgemäß zur Vorbeugung und Behandlung von Erkrankungen Verwendung finden können, in denen Tryptase-Inhibitoren einen therapeutischen Nutzen entfalten können.

Dementsprechend zielt die vorliegende Erfindung auf die erfindungsgemäße Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$R^4$$
 N
 R^3
 R^2
 R^2
 R^2
 R^3
 R^3
 R^2

20 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Vorbeugung und/oder Behandlung von Krankheiten, in denen Tryptase-Inhibitoren einen therapeutischen Nutzen entfalten können, worin

R¹ C₁-C₁₀-Alkyl, welches gegebenenfalls ein-, zwei- oder dreifach durch eine oder mehrere der Gruppen C₁-C₄-Alkoxy, Phenoxy, Hydroxyphenoxy, C₁-C₄-Alkoxy-phenoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -CO-NH₂, -CO-NH-(C₁-C₄-Alkyl) oder -NH-CO-Benzyl substituiert sein kann, oder

Phenyl-C₁-C₄-alkyl, wobei der Phenylring gegebenenfalls ein-, zwei-, oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder

ein über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke verknüpfter 5 oder 6 gliedriger, gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein, zwei oder drei Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und der gegebenenfalls ein-, zwei- oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl substituiertes Phenyl oder gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl substituiertes Benzyl substituiert sein kann oder an den über zwei benachbarte Kohlenstoffatome gegebenenfalls ein Benzolring ankondensiert sein kann;

 R^2 -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂;

25

30

R³ und R⁴

5

20

25

30

35

gleich oder verschieden,

Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, welches ein- oder zweifach durch eine oder mehrere der Gruppen COOH, COO-C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert sein kann, oder

Phenyl-C₁-C₄-alkyl, wobei die C₁-C₄-Alkylenbrücke gegebenfalls durch Phenyl, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und wobei der Phenylring gegebenenfalls ein-, zwei-, oder dreifach, direkt oder über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyl, -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert sein kann, oder

ein direkt oder über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke verknüpfter 5-, 6- oder 7gliedriger, gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein, zwei, drei oder
vier Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder
Schwefel enthalten kann und der gegebenenfalls ein-, zwei- oder dreifach
durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, Phenyl oder Benzyl
substituiert sein kann oder an den über zwei benachbarte Kohlenstoffatome
gegebenenfalls ein Benzolring ankondensiert sein kann, oder

C₃-C₈-Cycloalkyl, Naphthyl oder Phenyl, welches gegebenenfalls ein-, zwei-, oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Phenyloxy, Benzyloxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder

oder

R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen, gesättigten oder ungesättigten Heterocyclus, der ein oder zwei weitere Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und der gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₅-C₆-Cycloalkyl, Benzyl, das gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, Pyridyl oder Phenyl, das gegebenenfalls durch

C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkoxy- oder Hydroxy substituiert ist, substituiert sein kann,

bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Erfindungsgemäß bevorzugt ist die vorstehend genannte Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I) zur Herstellung eines Arzneimittels zur Vorbeugung und/oder Behandlung entzündlicher und/oder allergischer

10 Erkrankungen. Besonders bevorzugt ist die eingangs genannte Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) zur Herstellung eines Arzneimittels zur Vorbeugung und/oder Behandlung von Asthma bronchiale, allergischer Rhinitis, allegischer Conjunctivitis, atopischer Dermatitis, Urticaria, allergischer Otitis, allergischer Magen-Darmerkrankungen, Morbus Crohn, Colitis ulcerosa,

15 anaphylaktischer Schock, septischer Schock, Schocklunge (ARDS) und Arthritis. Ferner ist von Interesse die eingangs genannte Verwendung der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) zur Herstellung eines Arzneimittels zur Vorbeugung und/oder Behandlung von Fibrosen wie Lungenfibrose, fibrosierende Alveolitis und Narbenbildung, von Kollagneosen wie Lupus erythematodes und Sklerodermie

Eine weitere Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist, neue Verbindungen bereitzustellen, die eine Tryptase-inhibierende Wirkung aufweisen und zur Vorbeugung und Behandlung von Erkrankungen, in denen Tryptase-Inhibitoren einen therapeutischen Nutzen entfalten können, Verwendung finden können.

20 sowie von Arteriosklerose, Psoriasis und Neoplasien.

Vorstehende Aufgabe wird gelöst durch die nachfolgend beschriebenen erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I). Die vorliegende Erfindung betrifft folglich ferner Aminocarbonyl-substituierte Benzimidazolderivate der allgemeinen Formel (I)

$$R^3$$
 R^4
 N
 R^2
 (I)

worin

30

R¹ C₁-C₁₀-Alkyl, welches gegebenenfalls ein-, zwei- oder dreifach durch eine oder mehrere der Gruppen C₁-C₄-Alkoxy, Phenoxy-, C₁-C₄-Alkoxy-phenoxy, Hydroxyphenoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl) , -CO-NH₂, -CO-NH-(C₁-C₄-Alkyl) oder -NH-CO-Benzyl substituiert sein kann, oder

Phenyl-C₁-C₄-alkyl, wobei der Phenylring gegebenenfalls ein-, zwei-, oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder

10

15

25

30

35

ein über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke verknüpfter 5 oder 6 gliedriger, gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein, zwei oder drei Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und der gegebenenfalls ein-, zwei- oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl substituiertes Phenyl oder gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl substituiertes Benzyl substituiert sein kann oder an den über zwei benachbarte Kohlenstoffatome gegebenenfalls ein Benzolring ankondensiert sein kann;

20 R^2 -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂;

R³ C₁-C₆-Alkyl, welches ein- oder zweifach durch eine oder mehrere der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

Benzyl, wobei der Phenylring ein- oder zweifach, direkt oder über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke durch eine oder mehrere der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

Phenyl-C₂-C₄-alkyl, wobei die C₂-C₄-Alkylenbrücke gegebenfalls durch Phenyl, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und wobei der Phenylring gegebenenfalls ein- oder zweifach, direkt oder über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke durch eine oder mehrere der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl,

35

-N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert sein kann, oder

- ein über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke verknüpfter 5 oder 6 gliedriger, gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein, zwei oder drei Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und der gegebenenfalls ein-, zwei- oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, Phenyl oder Benzyl substituiert sein kann;
- 10 R⁴ Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, welches ein- oder zweifach durch eine oder mehrere der Gruppen COOH, COO-C₁-C₄-Alkyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl substituiert sein kann, oder
- Phenyl-C₁-C₄-alkyl, wobei die C₁-C₄-Alkylenbrücke gegebenfalls durch
 Phenyl substituiert sein kann und wobei der Phenylring gegebenenfalls ein-,
 zwei-, oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄Alkoxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert
 sein kann, oder
- C₃-C₈-Cycloalkyl, Naphthyl oder Phenyl, welches gegebenenfalls ein-, zwei-, oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Phenyloxy, Benzyloxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder
- ein über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke verknüpfter 5-,6- oder 7-gliedriger, gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein Heteroatom ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthält und der gegebenenfalls ein-, zwei- oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, Phenyl oder Benzyl substituiert sein kann oder an den über zwei benachbarte Kohlenstoffatome gegebenenfalls ein Benzolring ankondensiert sein kann, oder
 - R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5-, 6- oder 7gliedrigen, gesättigten oder ungesättigten Heterocyclus, der ein oder zwei
 weitere Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder
 Schwefel enthält und der gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste
 C₁-C₄-Alkyl, Benzyl, das gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl-substituiert ist,

C5-C6-Cycloalkyl, Pyridyl oder Phenyl, das gegebenenfalls einen Rest ausgewählt aus der Gruppe C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy oder Hydroxy trägt, substituiert sein kann.

bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin

unsubstituiertes C₁-C₁₀-Alkyl, oder ein- oder zweifach durch C₁-C₄-Alkoxy, Phenoxy-, C₁-C₄-Alkoxy-phenoxy, Hydroxyphenoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl)₃, -CO-NH₂, -CO-NH-(C₁-C₄-Alkyl) oder -NH-CO-Benzyl substituiertes C₁-C₄-Alkyl, oder

Phenyl-C₁-C₃-alkyl, wobei der Phenylring gegebenenfalls ein- oder zweifach durch C₁-C₄-Alkyl, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder

ein über eine C₁-C₃-Alkylenbrücke verknüpfter 5-, 6- oder 7- gliedriger, gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein oder zwei Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und der gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl, Methylphenyl- oder Benzyl substituiert sein kann oder an den über zwei benachbarte Kohlenstoffatome gegebenenfalls ein Benzolring ankondensiert sein kann;

25

30

35

15

20

 R^2 -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂;

R³ C₁-C₆-Alkyl, welches ein- oder zweifach durch eine oder mehrere der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

Benzyl, wobei der Phenylring direkt oder über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke durch eine der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

10

20

25

30

35

Phenyl-C₂-C₄-alkyl, wobei die C₂-C₄-Alkylenbrücke gegebenfalls durch Phenyl, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und wobei der Phenylring direkt oder über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke durch eine der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂,

-NHBenzyl, -N(Benzyl)_{2,} -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert sein kann, oder

ein über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke verknüpfter 5-, 6- oder 7-gliedriger, gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein oder zwei Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff oder Stickstoff enthalten kann und der gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl oder Benzyl substituiert sein kann;

15 R⁴ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, welches durch eine der Gruppen COOH, COO-C₁-C₄-Alkyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl substituiert sein kann, oder

Phenyl-C₁-C₄-alkyl, wobei die C₁-C₄-Alkylenbrücke gegebenfalls durch Phenyl substituiert sein kann und wobei der Phenylring gegebenenfalls einoder zweifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder

C₃-C₈-Cycloalkyl, Naphthyl oder Phenyl, welches gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Phenyloxy, Benzyloxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder

ein über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke verknüpfter 5-, 6- oder 7-gliedriger, gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein Heteroatom ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthält und der gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl oder Benzyl substituiert sein kann oder an den über zwei benachbarte Kohlenstoffatome gegebenenfalls ein Benzolring ankondensiert sein kann, oder

20

25

R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 6- oder 7gliedrigen, gesättigten oder ungesättigten Heterocyclus, der ein oder zwei
weitere Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff oder Stickstoff
enthält und der gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste

Methyl, Ethyl, Propyl, Benzyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Pyridyl oder Phenyl, das
gegebenenfalls einen Rest ausgewählt aus der Gruppe Methyl, Methoxy,
Ethoxy, Propyloxy oder Hydroxy trägt, substituiert sein kann,
bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate,
ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie
gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin

R¹ unsubstituiertes C₁-C₁₀-Alkyl, oder durch C₁-C₄-Alkoxy, Phenoxy,
C₁-C₄-Alkoxy-phenoxy, Hydroxyphenoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, -NH₂,
-NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -CO-NH₂,
-CO-NH-(C₁-C₄-Alkyl) oder -NH-CO-Benzyl substituiertes C₁-C₄-Alkyl, oder

Phenyl-C₁-C₃-alkyl, wobei der Phenylring gegebenenfalls ein- oder zweifach durch C₁-C₄-Alkyl, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder

ein über eine C_1 - C_3 -Alkylenbrücke verknüpfter, gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl, Methylphenyl- oder Benzyl substituierter Heterocyclus, ausgewählt aus der Gruppe Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, Pyridin, Piperidin, Pyrimidin, Piperazin, Morpholin, Thiomorpholin, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Pyrazol, Pyrazolin, Pyrazolidin, Triazol, Furan, Tetrahydrofuran, α -Pyran, γ -Pyran, Dioxolan, Tetrahydropyran, Dioxan, Thiophen, Dihydrothiophen, Thiolan, Dithiolan,

Oxazol, Isoxazol, Thiazol, Isothiazol, Oxadiazol, Benzodioxol, Benzimidazol, Benzthiophen, Benzfuran oder Indol;

- R² -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂;
- 35 R³ C₁-C₃-Alkyl, das durch -NH₂, -NH(C₁-C₃-Alkyl), -N(C₁-C₃-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₃-Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

Benzyl, webei der Phenylring direkt oder über eine Methylenbrücke durch eine der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₃-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₃-Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

5

10

15

Phenyl-C₂-C₃-alkyl, wobei die C₂-C₃-Alkylenbrücke gegebenfalls durch Phenyl, COOH oder COO-C₁-C₃-Alkyl substituiert sein kann und wobei der Phenylring direkt oder über eine Methylenbrücke durch eine der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₃-Alkyl), -N(C₁-C₃-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert sein kann, oder

ein über eine C₁-C₃-Alkylenbrücke verknüpfter, gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl oder Benzyl substituierter Heterocyclus, ausgewählt aus der Gruppe Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, Pyridin, Piperidin, Pyrimidin, Piperazin, Morpholin, Diazepan, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Pyrazol, Pyrazolin, Pyrazolidin, Furan, Tetrahydrofuran, α-Pyran, γ-Pyran, Dioxolan, Tetrahydropyran, Dioxan, Oxazol oder Isoxazol;

20

R⁴ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, welches durch eine der Gruppen COOH, COO-C₁-C₃-Alkyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl substituiert sein kann, oder

25

Phenyl-C₁-C₃-alkyl, wobei die C₁-C₃-Alkylenbrücke gegebenfalls durch Phenyl substituiert sein kann und wobei der Phenylring gegebenenfalls durch C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃-Alkoxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₃-Alkyl substituiert sein kann, oder

30

C₃-C₈-Cycloalkyl, Naphthyl oder Phenyl, welches gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃-Alkoxy, Phenyloxy, Benzyloxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₃-Alkyl substituiert sein kann, oder

35

ein über eine C₁-C₃-Alkylenbrücke verknüpfter, gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl, Methylphenyl- oder Benzyl substituierter Heterocyclus, ausgewählt aus der Gruppe Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, Pyridin, Piperidin, Pyrimidin, Piperazin, Morpholin, Thiomorpholin, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Pyrazol,

Pyrazolin,-Pyrazolidin, Triazol, Furan, Tetrahydrofuran, α -Pyran, γ -Pyran, Dioxolan, Tetrahydropyran, Dioxan, Thiophen, Dihydrothiophen, Thiolan, Dithiolan,

Oxazol, Isoxazol, Thiazol, Isothiazol, Oxadiazol, Benzodioxol, Benzimidazol, Benzthiophen, Benzofuran oder Indol:

oder

5

R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 6- oder 7gliedrigen, gesättigten Heterocyclus, der ein oder zwei weitere
Stickstoff-Heteroatome enthält und der gegebenenfalls durch einen oder
mehrere der Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Benzyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl,
Pyridyl oder Phenyl, das gegebenenfalls einen Rest ausgewählt aus der
Gruppe Methyl, Methoxy, Ethoxy, Propyloxy oder Hydroxy trägt, substituiert
sein kann,
bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate,
ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie
gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 20 Erfindungsgemäß von besonderer Bedeutung sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin
 - R¹ Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl, Octyl, Nonyl oder Decyl, oder ein Methyl-, Ethyl- oder Propyl-Rest, der durch Methoxy, Ethoxy, Cyclopropyl,
- Cyclopentyl, Cyclohexyl, Phenyl, Methoxyphenoxy, -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NH-CO-Methyl, -CO-NH₂, -CO-NH-Methyl oder -NH-CO-Benzyl substituiert ist, oder
- Benzyl, das ein- oder zweifach durch Methyl, Ethyl, Propyl, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH, COOMe oder COOEt substituiert ist, oder
 - Phenylethyl, daß ein- oder zweifach durch Methyl, Ethyl, Propyl, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH, COOMe oder COOEt substituiert ist, oder
- ein über eine Methylen-, Ethylen oder Propylenbrücke verknüpfter, gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl, Methylphenyl- oder Benzyl substituierter Heterocyclus,

25

30

ausgewählt aus der Gruppe Pyrrol, Pyrrolidin, Pyridin, Piperidin, Piperazin, Morpholin, Furan, Tetrahydrofuran, Thiophen, Benzodioxol oder Benzimidazol;

- R^2 -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂;
- ein Methyl-, Ethyl- oder Propyl-Rest, der durch -NH₂, -NH(C₁-C₃-Alkyl), -N(C₁-C₃-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₃-Alkyl), -NH-CO-Benzyl (?) oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder
- Benzyl, das direkt oder über eine Methylenbrücke durch eine der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₃-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₃-Alkyl) oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder
- Phenyl-C₂-C₃-alkyl, wobei die C₂-C₃-Alkylenbrücke gegebenfalls durch Phenyl, COOH oder COO-C₁-C₃-Alkyl substituiert sein kann und wobei der Phenylring direkt oder über eine Methylenbrücke durch eine der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₃-Alkyl), -N(C₁-C₃-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂ oder -C(=NH)NH₂ substituiert sein kann, oder
 - ein über eine Methylen-, Ethylen oder Propylenbrücke verknüpfter, gegebenenfalls ein- oder zweifach durch Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl oder Benzyl substituierter Heterocyclus, ausgewählt aus der Gruppe Pyrrol, Pyrrolidin, Pyridin, Piperidin, Piperazin, Morpholin, Diazepan, Furan, Tetrahydrofuran, Thiophen, Benzodioxol oder Benzimidazol;
 - R⁴ Wasserstoff oder ein Methyl-, Ethyl-, Propyl- oder Butyl-Rest, der durch eine der Gruppen COOH, COOMe, COOEt, Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl substituiert sein kann, oder
 - Benzyl, das gegebenfalls durch Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxy, Ethoxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH, COOMe oder COOEt substituiert sein kann, oder Phenylethyl, Phenylpropyl, Diphenylpropyl;
- Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclooctyl, Naphthyl oder
 Phenyl, das gegebenenfalls durch Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxy, Ethoxy,
 Phenyloxy, Benzyloxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH, COOMe oder COOEt
 substituiert sein kann, oder

ein über eine Methylen-, Ethylen oder Propylenbrücke verknüpfter, gegebenenfalls ein- oder zweifach durch Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl oder Benzyl substituierter Heterocyclus, ausgewählt aus der Gruppe Pyrrol, Pyrrolidin, Pyridin, Piperidin, Piperazin, Morpholin, Furan, Tetrahydrofuran, Thiophen, Chinolin, Isochinolin, Benzodioxol oder Benzimidazol; oder

R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Piperazin- oder
Diazepan-Ring, der gegebenenfalls durch einen der Reste Methyl, Ethyl,
Propyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Pyridyl, Benzyl oder Phenyl, das
gegebenenfalls einen Rest ausgewählt aus der Gruppe Methyl, Methoxy
Ethoxy, Propyloxy oder Hydroxy trägt, substituiert sein kann,
bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate,
ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie
gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Erfindungsgemäß bevorzugt sind ferner Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin

R¹ Methyl, Ethyl, Propyl, Pentyl oder n-Decyl, oder

ein Methyl-, Ethyl- oder Propyl-Rest, der durch Methoxy, Ethoxy, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Phenyl oder Methoxyphenoxy substituiert ist, oder

Benzyl, das ein- oder zweifach durch Methyl, CF₃, COOH, COOMe oder COOEt substituiert ist, oder

ein über eine Methylenbrücke verknüpftes Tetrahydrofuran;

R² -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂;

25

30

R³ ein Ethyl- oder Propyl-Rest, der durch -NH₂, -NHMe, -NMe₂, -NHEt, -NEt₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂ oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

Benzyl, das durch eine der Gruppen -NH2, -CH2-NH2, -NMe2, -NHMe,

-NEt₂, -NHEt, -NH-CO-Me, -CH₂-NH-CO-Me oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

Phenylethyl, wobei die Ethylenbrücke gegebenfalls durch COOH, COOMe oder COOEt substituiert sein kann und wobei der Phenylring durch eine der Gruppen -NH₂, -CH₂-NH₂, -NMe₂, -NHMe, -NEt₂, -NHEt, -NH-CO-Me, -CH₂-NH-CO-Me oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

Phenylpropyl, Diphenylpropyl oder Pyridylmethyl;

10

5

R⁴ Wasserstoff oder ein Methyl-, Ethyl-, Propyl- oder Butyl-Rest, der durch eine der Gruppen COOH, COOMe, COOEt, Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl substituiert sein kann, oder

Benzyl, das gegebenfalls durch Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxy, Ethoxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH, COOMe oder COOEt substituiert sein kann, oder Phenyl-ethyl, Phenylpropyl, Diphenylpropyl, oder

Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclooctyl, Naphthyl oder Phenyl, das gegebenenfalls durch Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, Phenyloxy oder CF₃ substituiert sein kann, oder

ein über eine Methylenbrücke verknüpftes Pyridin oder Chinolin, oder

25

30

R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Piperazin- oder Diazepan-Ring, der gegebenenfalls durch einen der Reste Cyclopentyl, Cyclohexyl, Pyridyl, Benzyl oder Phenyl, das gegebenenfalls einen der Reste ausgewählt aus der Gruppe Methyl, Methoxy, Ethoxy, Propyloxy oder Hydroxy trägt, substituiert sein kann, bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

35

Erfindungsgemäß besonders bevorzugt sind Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin

30

35

- R¹ Methyl, Ethyl, Propyl, Pentyl, Phenylethyl, Phenylpropyl, Cyclopropylmethyl, Tetrahydrofuranylmethyl oder Benzyl, das ein- oder zweifach durch CF₃, COOH, COOMe oder COOEt substituiert ist;
- 5 R² -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂, bevorzugt -C(=NH)NH₂;
 - R^3 ein Ethyl- oder Propyl-Rest, der durch -NH2, -NHMe, -NMe2, -NHEt, -NEt2, -NHPhenyl, -N(Phenyl)2, -NHBenzyl, -N(Benzyl)2 oder -C(=NH)NH2 substituiert
- ist, oder
 Benzyl, das durch eine der Gruppen -NH₂, -CH₂-NH₂, -NMe₂, -NHMe,
 -NEt₂, -NHEt, -NH-CO-Me, -CH₂-NH-CO-Me oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder
 Phenylethyl, wobei die Ethylenbrücke durch COOH, COOMe oder COOEt
 substituiert ist und wobei der Phenylring eine der Gruppen -NH₂, -CH₂-NH₂,
 -NMe₂, -NHMe, -NEt₂, -NHEt, -NH-CO-Me, -CH₂-NH-CO-Me oder
 - -C(=NH)NH₂ trägt, oder Phenylpropyl, Diphenylpropyl oder Pyridylmethyl;
- Wasserstoff oder ein Methyl-, Ethyl-, Propyl- oder Butyl-Rest, der durch eine der Gruppen COOH, COOMe, COOEt oder Cyclohexyl substituiert sein kann, oder Phenyl, das gegebenenfalls durch Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, Phenyloxy oder CF3 substituiert sein kann, oder
 - Benzyl, Phenylethyl, Phenylpropyl, Diphenylpropyl, Cyclohexyl, Cyclooctyl oder Naphthyl, oder
 - ein über eine Methylenbrücke verknüpftes Pyridin oder Chinolin, oder
 - R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Piperazin- oder Diazepan-Ring, der gegebenenfalls durch einen der Reste Cyclopentyl, Cyclohexyl, Pyridyl, Benzyl oder Phenyl, das gegebenenfalls einen Rest ausgewählt aus der Gruppe Methyl, Methoxy, Ethoxy, Propyloxy oder Hydroxy trägt, substituiert sein kann,

bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Von besonderer Bedeutung sind erfindungsgemäß Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin

R¹ Methyl;

10

15

- R² -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂, bevorzugt -C(=NH)NH₂;
- R³ Ethyl, das durch -NH₂, -NMe₂, -NHPhenyl, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, Pyrrolidin, Piperidin, Diazepan oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, Benzyl, das durch eine der Gruppen -CH₂-NH₂, -NMe₂ oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, Phenylethyl, wobei die Ethylenbrücke durch COOH, COOMe oder COOEt substituiert ist und wobei der Phenylring eine der Gruppen -CH₂-NH-CO-Me oder C(=NH)NH₂ trägt, Diphenylpropyl oder Pyridylmethyl;
- Wasserstoff oder ein Methyl- oder Ethyl-Rest, der gegebenfalls durch eine der Gruppen COOH oder COOEt substituiert sein kann, Propyl, Butyl oder Phenyl, das gegebenenfalls durch Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, Phenyloxy oder CF₃ substituiert sein kann, Benzyl, Phenylethyl, Phenylpropyl, Diphenylpropyl, Cyclohexyl, Cyclooctyl, Naphthyl, Pyridylmethyl oder Chinolinylmethyl oder

R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Piperazin- oder Diazepan-Ring, der durch einen der Reste Benzyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl oder Phenyl, das gegebenenfalls einen Rest ausgewählt aus der Gruppe Methyl, Ethoxy, Propyloxy oder Hydroxy trägt, substituiert ist, bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

35

30

Erfindungsgemäß bedeutsam sind ferner Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin

- R¹ Methyl;
- R^2 -C(=NH)NH₂;
- 5 R³ Ethyl, das durch -NH₂, -NHPhenyl, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, Pyrrolidin, Piperidin, Diazepan oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, Benzyl, das durch -C(=NH)NH₂ substituiert ist oder Diphenylpropyl;
- R⁴ Wasserstoff, Methyl, Propyl, Butyl, Benzyl oder Phenyl, das gegebenenfalls
 durch Ethyl oder Phenyloxy substituiert sein kann, Phenylethyl, Cyclohexyl oder Cyclooctyl, oder

R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Piperazin-Ring, der durch einen Rest ausgewählt aus der Gruppe Cyclopentyl, Cyclohexyl, Phenyl, Methylphenyl, Ethoxyphenyl oder Propoxyphenyl substituiert ist, oder einen Diazepan-Ring, der durch Methylphenyl substituiert ist, bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

20

15

Von besonderer Bedeutung sind ferner die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I), worin

R¹ Methyl;

25

35

- R^2 -C(=NH)NH₂;
- R³ Ethyl, das durch -NH₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, Pyrrolidin, Piperidin, Diazepan oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, Benzyl, das durch -C(=NH)NH₂ substituiert ist oder Diphenylpropyl;
 - R⁴ Wasserstoff, Methyl, Butyl oder Phenyl, das gegebenenfalls durch Ethyl oder Phenyloxy substituiert sein kann, Phenylethyl, Cyclohexyl oder Cyclooctyl, bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Als erfindungsgemäß besonders bevorzugte Verbindungen seien beispielsweise genannt:

- 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-amidinoethyl)-N-(2-phenylethyl)-amid;
- 5 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-[2-N',N'-dibenzylamino)ethyl]-N-phenyl-amid;
 - 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-(3-phenoxy-phenyl)-amid;
- 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2amidinoethyl)-N-phenyl-amid;
 - 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-cyclooctyl-amid;
 - 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-(3-ethyl-phenyl)-amid;
- 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- [N-(2-(N'-benzylamino)-ethyl)-N-cyclohexyl-amid];
 - 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N-(2-amino-ethyl)-N-cyclohexyl-amid];
- 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(3,3-diphenylpropyl)-amid;
 - 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(4-amidino-benzyl)-N-methyl-amid;
 - 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-iso-butyl-amid;
- 25 2-{2-[4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl]-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(cyclohexyl)-piperazid];
 - 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- [N'-(2-methyl-phenyl)-diazepid];
- Neben den vorstehend genannten Verbindungen der allgemeinen Formel (I) zielt die vorliegende Erfindung ferner auf Verbindungen, die aufgrund einer in vivo abspaltbaren Funktionalität erst nach ihrer Einnahme durch den Patienten vom Organismus in die therapeutisch wirksamen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) überführt werden. Solche Verbindungen werden als Prodrugs bezeichnet. Ein
- 35 weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung zielt entsprechend auf Prodrugs der allgemeinen Formel (II)

$$\mathbb{R}^4$$
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}

worin

R¹ und R⁴ die vorstehend genannten Bedeutungen aufweisen können und

5

die vorstehend genannten Bedeutungen aufweisen kann oder C₁-C₄-Alkyl R^3 bedeutet, welches durch einen Rest ausgewählt aus der Gruppe -C(=NOH)NH2, -C(=NCOO-C1-C4-alkyl)NH2 oder -C(=NCOO-C₁-C₄-alkyl-Phenyl)NH₂ substituiert ist;

10

15

R₅ Hydroxy, -COO-C₁-C₈-Alkyl oder -COO-C₁-C₄-Alkyl-Phenyl, wobei in der vorstehend genannten Gruppe der Phenylring jeweils durch C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert sein kann, bedeuten kann, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Bevorzugt sind Prodrugs der allgemeinen Formel (II), worin

R¹, R³ und R⁴ die vorstehend genannten Bedeutungen aufweisen können und

20 R⁵ Hydroxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propyloxycarbonyl, Butyloxycarbonyl, Pentyloxycarbonyl, Hexyloxycarbonyl, Benzyloxycarbonyl, bedeuten kann, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

25

Ein weiterer Aspekt der vorliegenden Erfindung zielt auf Verbindungen der allgemeinen Formel (III)

$$\mathbb{R}^4$$
 \mathbb{N}
 \mathbb{C}
 \mathbb{N}
 \mathbb{C}
 \mathbb{N}

(III)

in der die Reste R¹, R³ und R⁴ die vorstehende Bedeutung aufweisen können.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel (III), stellen wertvolle Zwischenprodukte zur Herstellung der erfindungsgemäßen aminocarbonyl-substituierten Benzimidazol-Derivate der allgemeinen Formel (I) sowie der der erfindungsgemäßen Prodrugs der allgemeinen Formel (II) dar.

5

Als Alkylgruppen (auch soweit sie Bestandteil anderer Reste sind) werden verzweigte und unverzweigte Alkylgruppen mit 1bis 10 Kohlenstoffatomen bevorzugt 1 – 6, besonders bevorzugt 1-4 Kohlenstoffatomen betrachtet, beispielsweise werden genannt: Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl und Octyl. Sofern nicht anders genannt, sind von den vorstehend genannten Bezeichnungen Propyl, Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl und Octyl sämtliche der möglichen isomeren Formen umfaßt. Beispielsweise umfaßt die Bezeichnung Propyl die beiden isomeren Reste n-Propyl und iso-Propyl, die Bezeichnung Butyl n-Butyl, iso-Butyl, sec. Butyl und tert.-Butyl, die Bezeichnung Pentyl, iso-Pentyl, Neopentyl etc. Gegebenfalls werden zur Bezeichnung der vorstehend genannten Alkylreste auch gängige Abkürzungen wie Me für Methyl, Et für Ethyl etc. verwendet.

Als Cycloalkylreste mit 3 - 8 Kohlenstoffatomen werden beispielsweise Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cycloheptyl oder Cyxclooctyl bezeichnet. Als 20 Halogen wird im allgemeinen Fluor, Chlor, Brom oder Jod bezeichnet.

Als Beispiele für N-verknüpfte cyclische Reste der allgemeinen Formel NR³R⁴ werden genannt: Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, 2-Methylpyrrolidin, 3-Methylpyrrolidin, Piperidin, Piperazin, Morpholin, Thiomorpholin, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Pyrazol, Pyrazolin, Pyrazolidin oder Diazepan, die wie in den Definitionen angegeben substituiert sein können.

Als 5- ,6- oder 7-gliedrige, gesättigte oder ungesättigte Heterocyclen, die als Heteroatome Stickstoff, Sauerstoff oder Schwefel enthalten können, werden, soweit in den Definitionen nicht anders beschrieben beispielsweise Furan, Tetrahydrofuran, Tetrahydrofuranon, γ-Butylrolacton, α-Pyran, γ-Pyran, Dioxolan, Tetrahydropyran, Dioxan, Thiophen, Dihydrothiophen, Thiolan, Dithiolan, Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, Pyrazol, Pyrazolin, Pyrazolidin, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Triazol, Tetrazol, Pyridin, Piperidin, Pyridazin, Pyrimidin, Pyrazin, Piperazin, Triazin, Tetrazin, Morpholin, Thiomorpholin, Diazepan, Oxazol, Isoxazol, Oxazin, Thiazol, Isothiazol, Thiadiazol, Oxadiazol, Pyrazolidin genannt, wobei der Heterocyclus wie in den

Definitionen angegeben substituiert sein kann.

"=O" bedeutet ein über eine Doppelbindung verknüpftes Sauerstoffatom.

Die Synthese aminocarbonyl-substituierter Benzimidazol-Derivate der Formel (I) sowie die der Prodrugs der allgemeinen Formel (II) gelingt in Anlehnung an aus dem Stand der Technik bekannte synthetische Zugänge. Diesbezüglich sei beispielsweise auf die bereits eingangs genannte Internationale Patentanmeldung WO 98/37075 verwiesen, auf die an dieser Stelle inhaltlich Bezug genommen wird.

Ein möglicher Zugang zu den erfindungsgemäßen Verbindungen in Anlehnung an und unter Verwendung von konventionellen chemischen Synthesemethoden ist schematisch im Folgenden dargestellt (Schema 1).

Schema 1:

5 In einem ersten Syntheseschritt (Stufe i, Schema 1) gelingt ausgehend von 4-Halogen-3-nitro-benzoesäure-derivaten durch Aminolyse mit geeignet substituierten primären Aminen die Synthese von 4-Amino-3-nitrobenzoesäure-derivaten. Die Umsetzung erfolgt in geeigneten organischen Lösemitteln wie beispielsweise Dimethylsulfoxid, N,N-Dimethylformamid, N-Methylpyrrolidon oder gegebenenfalls auch in Wasser bei Raumtemperetur oder in einem Temperaturbereich von 30-80°C,

- bevorzugt 40-50°C. Die so erhaltenen Aminobenzoesäure-Verbindungen werden über konventionelle Standardverfahren in die entsprechenden Alkylester, vorzugsweise in die entsprechenden Methylester oder Ethylester überführt (Stufe ii, Schema 1). Die Reduktion der Nitro-gruppe zu den Diaminobenzoesäurealkylestern gelingt vorzugsweise durch katalytische Hydrierungen gemäß Stufe iii (Schema 1).
- Als Katalysator kommt vorzugsweise Palladium in Betracht. Besonders bevorzugt ist als Katalysator Palladium auf Kohle (5%). Durch Umsetzung der so erhaltenen Diaminobenzoesäureester mit p-Cyanophenylpropionsäure in Gegenwart dehydratisierender Reagentien wird gemäß Stufe v (Schema 1) der Benzimidazolheterocyclus gebildet. Die Umsetzung wird gegebenenfalls in einem
- Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Dimethylformamid, Benzol, Toluol, Chlorbenzol, Tetrahydrofuran, Benzol/Tetrahydrofuran oder Dioxan durchgeführt. Als dehydratisierende Mittel kommen beispielsweise in Betracht Chlorameisensäureisobutylester, Orthokohlensäuretetraethylester, Orthoessigsäuretrimethylester, 2,2-Dimethoxypropan, Tetramethoxysilan,
- Phosphoroxychlorid, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, 1,2-Dihydro-2-ethoxy-chinolin-1-carbonsäureethylester (EEDQ), 1,2-Dihydro-2-i-propyloxy-chinolin-1-carbonsäure-i-propylester (IIDQ), N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/1-Hydroxy-benztriazol, 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-
- 1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluorborat, 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluorborat/1-Hydroxy-benztriazol, N,N'-Carbonyldiimidazol oder Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff. Gegebenenfalls kann sich der Zusatz einer Base wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, N-Methyl-morpholin oder Triethylamin als zweckmäßig erweisen. Die Umsetzung erfolgt üblicherweise bei
- 30 Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 110°C.
 - Die gemäß Stufe v (Schema 1) erhältlichen Benzimidazolderivate der allgemeinen Formel (III) sind entweder direkt aus den vorstehend genannten
- 35 Benzimidazolcarbonsäureestern zugänglich oder werden über die entsprechenden Carbonsäuren oder Carbonsäurehalogenide erhalten.

Werden die gemäß Stufe iv (Schema 1) erhaltenen Carbonsäureester unter Standardbedingungen (protisches organisches Lösemittel wie beispielsweise Methanol, Ethanol oder Isopropanol, gegebenenfalls in Gegenwart von Wasser in Anwesenheit von Basen wie Hydroxiden oder Carbonaten der Alkali- und

- Erdalkalimetalle) verseift, führt dies zu den entsprechenden freien Carbonsäuren. Üblicherweise wird diese Verseifung bei Temperaturen zwischen 0-40°C, bevorzugt bei 10-30°C durchgeführt. Gegebenenfalls kann die Synthese aber auch bei erhöhter Temperatur (>50°C bis Rückflußtemperatur) durchgeführt werden.
 - Erfindungsgemäß bevorzugt ist als Lösemittel ein Methanol-Wasser-gemisch. Als
- Base gelangt bevorzugt Natriumhydroxid zur Anwendung. Die Umsetzung der so erhaltenen Säure mit den Aminen H-NR³R⁴ zu den Verbindungen der allgemeinen Formel (III) wird gegebenenfalls in einem Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch wie Methylenchlorid, Dimethylformamid, Benzol, Toluol, Chlorbenzol,
 - Tetrahydrofuran, Benzol/Tetrahydrofuran oder Dioxan oder in dem entsprechenden
- Amin H-NR³R⁴, gegebenenfalls in Gegenwart eines wasserentziehenden Mittels, z.B. in Gegenwart von Chlorameisensäureisobutylester, Orthokohlensäuretetraethylester, Orthoessigsäuretrimethylester, 2,2-Dimethoxypropan, Tetramethoxysilan, Thionylchlorid, Trimethylchlorsilan, Phosphortrichlorid, Phosphorpentoxid, N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid,
- N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/N-Hydroxysuccinimid,
 N,N'-Dicyclohexylcarbodiimid/1-Hydroxy-benztriazol, 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluorborat, 2-(1H-Benzotriazol-1-yl)-1,1,3,3-tetramethyluronium-tetrafluorborat/1-Hydroxy-benztriazol, N,N'-Carbonyldiimidazol oder Triphenylphosphin/Tetrachlorkohlenstoff, und gegebenenfalls unter Zusatz
 einer Base wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, N-Methyl-morpholin oder
 - Triethylamin zweckmäßigerweise bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0 und 100°C, durchgeführt.
- Die Synthese der Verbindungen der allgemeinen Formel (III) ausgehend von den gemäß Schema 1 (Stufe iv) erhaltenen Carbonosäureestern oder von den entsprechenden Carbonsäurechloriden wird entweder in dem entsprechenden Amin H-NR³R⁴ als Lösungsmittel, oder mit dem Amin H-NR³R⁴ in Gegenwart eines Lösemittels wie Methylenchlorid, Ether oder Ethylacetat und vorzugsweise in Gegenwart einer tertiären organische Base wie Triethylamin, N-Ethyl-diisopropylamin oder N-Methyl-morpholin bei Temperaturen zwischen 0 und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 40 und 100°C, durchgeführt.

Eine Verbindung der allgemeinen Formel (I) erhält man beispielsweise durch Behandlung einer Verbindung der allgemeinen Formel (III, Schema 1, Stufe vi) mit einem entsprechenden Alkohol wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol oder Benzylalkohol gegebenenfalls im Gemisch mit einem anderen organischen

- 5 Lösungsmittel wie beispielsweise Chloroform, Nitrobenzol oder Toluol in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure oder durch Umsetzung eines entsprechenden Amids mit einem Trialkyloxoniumsalz wie Triethyloxonium-tetrafluorborat in einem Lösemittel wie Methylenchlorid, Tetrahydrofuran oder Dioxan bei Temperaturen zwischen -10 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei 0-20°C. Alternativ dazu lassen sich die
- Verbindungen der allgemeinen Formel (I) erhalten durch Umsetzung einer Verbindung der allgemeinen Formel (III, Schema 1, Stufe vi) mit Schwefelnukleophilen wie z.B. Schwefelwasserstoff, Ammonium- bzw. Natriumsulfid, Natriumhydrogensulfid, Kohlenstoffdisulfid, Thioacetamid oder Bistrimethylsilylthioether gegebenenfalls in Gegenwart von Basen wie Triethylamin,
- Ammoniak, Natriumhydrid oder Natriumalkoholat in Lösungsmitteln wie Methanol, Ethanol, Wasser, Tetrahydrofuran, Pyridin, Dimethylformamid oder 1,3-Dimethylimidazolidin-2-on bei 20-100 °C und anschließende Behandlung mit einem geeigneten Methylierungsmittel wie z.B. Methyliodid oder Dimethylsulfat in einem Lösungsmittel wie Acetonitril oder Aceton bei Temperaturen zwischen -10 und 50°C,
- vorzugsweise jedoch bei 0-20°C und anschließende Behandlung mit Ammoniak,
 Ammoniumcarbonat oder Ammoniumchlorid in einem geeigneten Alkohol, wie beispielsweise Methanol, Ethanol, Isopropanol etc. bei Temperaturen zwischen -10 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei 0-20°C.
- 25 Ferner sind die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) zugänglich durch Behandlung einer Verbindung der allgemeinen Formel (III) mit Lithiumhexamethyldisilazid in einem geeigneten organischen Lösungsmittel wie z.B. Tetrahydrofuran bei Temperaturen zwischen –20 und 50 °C, vorzugsweise jedoch bei 0-20 °C und anschließende Hydrolyse mit verdünnter Salzsäure bei 0-5 °C.
- 30 Ein weiterer alternativer Zugang zu Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gelingt durch Behandlung einer Verbindung der allgemeinen Formel (III) mit Ammoniumchlorid und Trimethylaluminium in einem geeigneten organischen Lösungsmittel wie z.B. Toluol bei Temperaturen zwischen 20 und 150 °C, vorzugsweise jedoch bei 110 °C.

Eine Verbindung der allgemeinen Formel (II) erhält man beispielsweise durch Behandlung einer Verbindung der allgemeinen Formel (III, Schema 1, Stufe vii) mit Hydroxylamin in Gegenwart von Carbonaten oder Alkoholaten der Alkali- oder Erdalkalimetalle in Lösemitteln wie Methanol, Ethanol, n-Propanol oder Isopropanol gegebenenfalls im Gemisch mit Dioxan oder Tetrahydrofuran. Die Alkoholate können dargestellt werden aus den jeweiligen Alkalimetallen oder Metallhydriden und dem entsprechenden Alkohol. Die Reaktion wird vorzugsweise bei 20-100°C,

5 besonders bevorzugt bei der Siedetemperatur des verwendeten Lösemittels durchgeführt.

Verbindungen der allgemeinen Formel (II) sind alternativ zugänglich durch Behandlung einer Verbindung der allgemeinen Formel (III, Schema 1, Stufe vii) mit einem entsprechenden Alkohol wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol oder Benzylalkohol in Gegenwart einer Säure wie Salzsäure oder durch Umsetzung eines

entsprechenden Amids mit einem Trialkyloxoniumsalz wie Triethyloxonium-tetrafluorborat in einem Lösemittel wie Methylenchlorid, Tetrahydrofuran oder Dioxan bei Temperaturen zwischen -10 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei 0-20°C und anschließende Behandlung mit Hydroxylamin

in Gegenwart von Basen in einem geeigneten Alkohol, wie Methanol, Ethanol, Isopropanol etc. bei Temperaturen zwischen -10 und 50°C, vorzugsweise jedoch bei 0-20°C.

Eine Verbindung der allgemeinen Formel (I) erhält man beispielsweise durch
Behandlung einer Verbindung der allgemeinen Formel (II, Schema 1, Stufe viii)
mit Wasserstoff in Gegenwart von Hydrierkatalysatoren wie Raney-Nickel oder
Rhodium/Aluminiumoxid in Wasser oder Methanol gegebenenfalls unter Zusatz von
Säuren wie Salzsäure oder Methansulfonsäure oder durch Behandlung mit
Wasserstoff in Gegenwart von Palladium/Kohle in Essigsäure/Essigsäureanhydrid
bei 20-50 °C und 1-5 bar Wasserstoffdruck, bevorzugt bei Raumtemperatur und
Normaldruck.

Acyl- oder Alkoxycarbonyl-Prodrugs der Verbindung mit der allgemeinen Formel (I) erhält man durch Umsetzung der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) mit den entsprechenden Säurechloriden in Gegenwart von Basen wie z.B. Triethylamin, N-Methylmorpholin, Diethylisopropylamin oder DBU in einem geeigneten Lösungsmittel wie Methylenchlorid, Chloroform, Tetrahydrofuran, Acetonitril, Dimethylformamid oder Dimethylsulfoxid.

35 Alternativ zu vorstehend genannter Methodik können die erfindungsgemäßen Verbindungen auch an einem polymeren Träger über einen Festphasensynthetischen Zugang erhalten werden. Der synthetische Zugang über Festphasensynthese, wie er in exemplarischer und den Kern der Erfindung als nicht beschränkend anzusehenden Art und Weise in Schema 2 skizziert ist, ist vor allem für solche erfindungsgemäßen Verbindungen von Interesse, in denen der Rest R³ endständig Amino-substituiert ist.

mit R3: -X-NH2; R4: -CH2-R4

In einem ersten Syntheseschritt (Schema 2, Stufe i) erfolgt die Umsetzung eines Harz gebundenen Diamins. Als Harze kommen üblicherweise in Betracht Trityl-, 2-Chlortrityl-, 4-Methoxytrityl-Harze mit Polymermatrices von quervernetztem

- Polystyrol oder Tentagel oder auch Synphase™ crowns. Zur Durchführung des Syntheseschritts gemäß Schema 2 (Stufe i) wird erfindungsgemäß wie folgt vorgangen. 2-4 Äquivalente des Diamins, basierend auf der Harzbeladung, werden in einem organischen Lösemittel ausgewählt aus der Gruppe Dichlormethan Tetrahydrofuran, 1,2-Dichlorethan oder Dimetyhlformamid gelöst. Die Lösung wird
- zu dem Tritylharz gegeben und für 2-16 h bei Raumtemperatur gerührt.
 Anschließend wird das Harz abfiltriert und mehrmals mit trockenem Pyridin oder auch einem Gemisch aus Dichlormethan / Diisopropylamin und Dichlormethan oder trockenem Diethylether gewaschen. Das Harz wird bis zur Gewichtskonstanz im Vakuum getrocknet.
- In einem zweiten Verfahrensschritt (Schema 2, Stufe ii) wird das an das Harz gekoppelte Diamin im Sinne einer reduktiven Aminierung mit den Aldehyden R⁴-CHO, wobei R⁴ die vorstehend definierten Bedeutungen aufweisen kann, umgesetzt. Hierzu wird erfindungsgemäß wie folgt vorgegangen. 2-10 Äquivalente des Aldehyds R⁴-CHO, gelöst in Tetramethylorthoformiat / Dichlormethan oder
- 20 Dichlormethan oder Dichlormethan / Dimethylformamid oder Dimethylformamid oder 1,2-Dichlormethan, werden zu Diamin beladenem Harz, suspendiert in Tetramethylorthoformiat oder Dichlormethan, Dimethylformamid, 1,2-Dichlormethan, 1-Methyl-2-pyrrolidon (jeweils mit Tetramethylorthoformiat Zusatz) gegeben und 2-12 h bei 0–30°C geschüttelt. Anschließend wird das Harz gewaschen und mit einer
- Lösung von Natriumtriacetoxyborhydrid oder Natriumcyanborhydrid in Dichlormethan oder DMF oder 1,2-Dichlormethan bei 0-30°C versetzt und 2-24 h geschüttelt. Alternativ kann der Aldehyd und das Reduktionsmittel direkt zum Harz zugegeben werden.
- Im dritten Syntheseschritt erfolgt die Umsetzung des an das Harz gekuppelten
 Amins mit 4-Chlor-3-nitrobenzoylchlorid im Sinne einer Acylierungsreaktion (Schema 2, Stufe iii). Hierzu wird erfindungsgemäß wie folgt vorgegangen. Das Harz wird in Dichlormethan oder Dimethylformamid oder 1,2-Dichlormethan oder 1-Methyl-2-pyrrolidon oder Tetrahydrofuran mit Basenzusatz wie Triethylamin oder Diisopropylethylamin oder Pyridin suspendiert und bei Raumtemperatur mit einer
 Lösung von 4-Chlor-3-nitro-benzoylchlorid in Dichlormethan oder 1,2-Dichlorethan
- Lösung von 4-Chlor-3-nitro-benzoylchlorid in Dichlormethan oder 1,2-Dichlorethan oder 1-Methyl-2-pyrrolidon oder Dimethylformamid oder Tetrahydrofuran versetzt und 1 12 h bei Raumtemperatur geschüttelt. Anschließend wird abfiltriert und mit verschiedenen Lösungsmitteln gewaschen. Alternativ zu der in Schema 2

exemplarisch dargestellten Vorgehensweise ist an Stelle des 4-Chlor-3-nitrobenzoylchlorids auch beispielsweise 4-Fluor-3-nitro-benzoylchlorid einsetzbar. Nachfolgend erfolgt eine Nucleophile Substitution am an das Harz gekoppelten Benzoesäureamid durch die primären Amine R¹-NH₂.(Schema 2, Stufe iv). Hierzu

- wird erfindungsgemäß wie folgt vorgegangen. Das Harz, in Diisopropylethylamin-Lösung oder in 1-Methyl-2-pyrrolidon oder Dimethylformamid (20% v/v) suspendiert, wird mit einer Lösung eines Amins R¹-NH₂ in 1-Methyl-2-pyrrolidon oder Dimethylforrmamid versetzt und 2-24 h in einem Temperaturbereich von 50-110°C erhitzt. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wird das Harz abfiltriert und mit
- verschiedenen Lösungsmitteln gewaschen.

 Die Reduktion der Nitrogruppe führt gemäß Stufe v (Schema 2) zu den an das Harz gekoppelten Diaminobenzoesäureamiden. Hierzu wird erfindungsgemäß wie folgt vorgegangen. Das Harz wird in Dimethylformamid oder 1-Methyl-2-pyrrolidon suspendiert, mit 5-50 Äquivalenten 1.0 M SnCl₂ –Lösung in Dimethylformamid oder
- in 1-Methyl-2-pyrrolidon versetzt und 12-48 h bei Raumtemperatur geschüttelt. Anschließend wird das Harz abfiltriert und intensiv mit verschiedenen Lösungsmitteln gewaschen. Alternativ zur Reduktion mit vorstehend genannten SnCl₂-Lösungen kann die Umsetzung auch beispielsweise mit Natriumborhydrid/Cu(acac)₂ (cat.) oder Na₂S₂O₄ in protischen organischen
- Lösungsmitteln wie Alkoholen, vorzugsweise in Ethanol, durchgeführt werden. Durch Umsetzung mit den Aldehyden R²-C₆H₄-CH₂CH₂-CHO nach Stufe vi (Schema 2) werden im Sinne einer oxidativen Cyclisierung die Harz-gekuppelten Benzimidazolheterocyclen erhalten. Hierzu wird erfindungsgemäß wie folgt vorgegangen. Das Harz wird in Tetrahydrofuran oder Dioxan oder 1-Methyl-2-
- pyrrolidon suspendiert, mit einer Lösung eines Aldehyds R²-C₆H₄-CH₂CH₂-CHO in THF oder Dioxan oder 1-Methyl-2-pyrrolidon versetzt und 12-48 h bei Raumtemperatur unter Luftsauerstoff geschüttelt. Anschließend wird das Harz abfiltriert und gewaschen.
- Nach Abspaltung vom Harz sind so die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) zugänglich (Schema 2, Stufe vii). Zur Abspaltung wird erfindungsgemäß wie folgt vorgegangen. Das Harz wird mit Trifluoressigsäure (10 70% v/v) in Dichlormethan, 1h bei Raumtemperatur geschüttelt und abgesaugt. Anschließend wird das zurückbleibende Harz nochmals mit Trifluoressigsäure (10-70% v/v) in Dichlormethan versetzt, abgesaugt und die vereinigten Filtrate im
- Vakuum eingeengt. Nach Behandlung des Harzrückstandes mit einem Gemisch aus Dichlormethan / Methanol wird nach 1 h Schütteln bei Raumtemperatur abfiltriert. Die Filtrate und die erhaltenen Rückstande werden vereinigt und im Vakuum zur Trockene eingeengt.

Im Folgenden werden exemplarische Vorgehensweisen zur Herstellung der erfindungsgemäßen Verbindungen detaillierter beschrieben. Die nachfolgenden Beispiele dienen ausschließlich der detaillierteren Erläuterung, ohne den Gegenstand der Erfindung zu beschränken.

<u>Beispiel 1:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(pyridin-3-yl-methyl)-N-methyl-amid-hydrochlorid

10

a) 4-Methylamino-3-nitrobenzoesäure:

20 g (100 mmol) 4-Chlor-3-nitro-benzoesäure werden in 80 mL 40 %iger wäßriger Methylaminlösung aufgenommen, 15 h bei Raumtemperatur und 1.5 h bei 40 – 50 °C gerührt. Nach dem Abkühlen wird mit Essigsäure angesäuert. Die sich bildenden Kristalle werden abfiltriert, mit kaltem Wasser gewaschen und getrocknet. Ausbeute: 18.2 g (93 %); Schmp.: > 220 °C

b) 4-Methylamino-3-nitro-benzoesäure-methylester:

9.8 g (50 mmol) 4-Methylamino-3-nitro-benzosäure werden in 50 mL DMF mit K₂CO₃ (14 g) versetzt. Zu dieser Suspension werden innerhalb von 10 min. unter Rühren 5 mL Dimethylsulfat zugetropft. Die Temperatur steigt dabei auf ca. 35 °C an. Es wird 15 Minuten gerührt und anschließend für 0.5 h auf 60 °C erhitzt. Nach dem Abkühlen wird mit Wasser verdünnt, der ausgefallene Feststoff abfiltriert, mit Wasser gewaschen und getrocknet. Ausbeute: 9.8 g (93 %); Schmp.: 138-140 °C;

25

c) 3-Amino-4-methylamino-benzoesäure-methylester:

71 g 4-Methylamino-3-nitro-benzoesäure-methylester (338 mmol) werden in 1,4 L Methanol und 67 mL konzentrierter wässriger Salzsäure in Gegenwart von 15 g Pd/C (5%) bei 2-5 bar unter Raumtemperatur hydriert. Nach Abfiltrieren des Katalysators und Abdestillieren des Lösemittels im Vakuum wird der Rückstand in 200 mL Wasser aufgenommen, mit Ethylacetat überschichtet und mit 50-%iger wässriger Kaliumcarbonatlösung alkalisch gestellt. Das Produkt wird in die organische Phase extrahiert, diese wird nochmals mit Wasser gewaschen und abschließend über Natriumsulfat getrocknet. Nach Abdestillieren des größten Teils

des Lösemittels im Vakuum wird mit Diethylether versetzt und abgekühlt. Die entstehenden Kristalle werden abfiltriert. Ausbeute: 54 g (81 %); Schmp.: 215-220 °C (Zersetzung);

- d) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-methylester:
 7.5 g 3-Amino-4-methylamino-benzoesäure-methylester (42 mmol) und 7.3 g p-Cyano-phenylpropionsäure (42 mmol) werden in 50 mL Phosphoroxychlorid aufgenommen und 2 h unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wird das überschüssige Phosphoroxychlorid mit Eiswasser zersetzt. Es wird mit Ethylacetat überschichtet und mit Kaliumcarbonat unter Rühren alkalisch gestellt. Die organische Phase wird abgetrennt, mit Wasser gewaschen und getrocknet. Nach Abdestillieren des größten Teils des Lösemittels im Vakuum wird abgekühlt. Die ausfallenden Kristalle werden abfiltriert und mit kaltem Ethylacetat oder Diethylether gewaschen. Ausbeute: 8.5 g (63 %); Schmp.: 148-150 °C;
- Masse: ber.: [319], gef.: [M+H][†] 320, [M+Na][†] 342, [2M+H][†] 639;
 ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 8.18 (7H, m, aryl-H); 3.86 (3H, s, OCH₃);
 3.75 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.26 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-).
 - e) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure:
- 5.0 g 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-methylester (15.7 mmol) werden in 50 mL Methanol aufgenommen, mit 20 mL wässriger Natriumhydroxidlösung (1N) versetzt und 0.5h unter Rückfluß gekocht. Es wird mit 20 mL wässriger Salzsäure (1N) versetzt und mit Wasser verdünnt. Die ausfallenden Kristalle werden abfiltriert, mit Wasser, Aceton und Ether gewaschen.
- Das erhaltene Rohprodukt wird aus Dimethylformamid umkristallisiert.Ausbeute: 4.5 g (94 %); Schmp.: > 220 °C;
 - f) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(pyridin-3-yl-methyl)-N-methyl-amid:
- 30 1.2 g 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure (4 mmol), 3-(Methylaminomethyl)-pyridin (0.49 g, 4 mmol) und 0,7 mL N-Methylmorpholin werden in 20 mL Dimethylformamid aufgenommen. Anschließend werden 1.6 g O-(Benzotriazol-1-yl)-N,N,N',N'-tetramethyluroniumtetrafluoroborat (= TBTU; 5 mmol) zugesetzt und 16 h bei RT gerührt. Nach dem Verdünnen mit 75 mL
- 25 Ethylacetat wird mit gesättigter, wässriger Natriumhydrogencarbonatlösung und mit Wasser gewaschen und über Natriumsulfat getrocknet. Nach Abdestillieren des größten Teils des Lösemittels wird der ausfallende Niederschlag abfiltriert und mit Ether gewaschen. Ausbeute: 1.2 g (73 %); Schmp.: 150-153 °C;

g) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(pyridin-3-yl-methyl)-N-methyl-amid-hydrochlorid:

1.1 g 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N-(pyridin-3-yl-methyl)-N-methyl-amid (2.7 mmol) werden in 25 mL einer gekühlten und bei 0 °C gesättigten, ethanolischen HCl-Lösung aufgenommen. Es wird bis zur vollständigen Auflösung des Eduktes gerührt und die Temperatur ca. 12h bei 0-5 °C gehalten. Das Ethanol wird bei maximal 40 °C abdestilliert und der Rückstand in 30 mL einer bei 0 °C gesättigten, ethanolischen Ammoniak-Lösung aufgenommen. Es wird 1h bei Raumtemperatur und 2h bei 40-50 °C gerührt, mit weiteren 10 mL vorstehend gennater Ammoniak-Lösung versetzt, 1 h unter Rückfluß gekocht und

12h bei Raumtemperatur stehen gelassen. Die ausgefallenen anorganischen Salze werden abfiltriert, das Filtrat auf die Hälfte eingeengt und mit 50 mL Aceton verdünnt. Die ausgefallenen Kristalle werden abfiltriert und mit Aceton gewaschen.

Ausbeute: 1,0 g (80%); Schmp.: > 220 °C
 Masse: ber.: [426], gef.: [M+H]⁺ 427, [M+2H]²⁺ 214;
 ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 8.64-7.26 (11H, m, aryl-/pyridyl-H); 4.79 (2H, s, N-CH₂-); 3.72 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.30 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 3.02 (3H, s, CO-N-CH₃).

20

<u>Beispiel 2:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[2-(N,N-dibenzylamino)ethyl]-N-cyclohexyl-amid-dihydrochlorid

- a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid:
- 7.0g (23 mmol) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure (erhältlich gemäß Beispiel 1, Stufe e), 2 Tropfen Diemthylformamid und 70 mL. Thionylchlorid werden 3h unter Rückfluß gekocht. Das überschüssige Thionylchlorid wird abdestilliert und der verbleibende feste Rückstand in Acetonitril/Diethylether aufgenommen und filtriert. Der abfiltrierte Feststoff wird mit Diethylether gewaschen.
- 30 Ausbeute: 7.8 g (94 %);
 - b) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[2-(N',N'-dibenzylamino)-ethyl]-N-cyclohexyl-amid:

3.2 g N',N'-Dibenzyl-N-cyclohexyl-ethylendiamin (10 mmol) und 3 mL N-Methylmorpholin werden in 75 mL Ethylacetat unter Rühren bei RT portionsweise mit 4.0 g (11 mmol) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid versetzt. Es wird 0.5h bei 40-50 °C gerührt, nach dem Abkühlen auf Wasser gegossen und mit Ethylacetat extrahiert. Die organische Phase wird mit verdünnter wässriger Natriumhydroxid-Lösung und mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und der größte Teil des Lösemittels im Vakuum abdestilliert. Es wird mit Diethylether verdünnt und abgekühlt. Die ausgefallenen Kristalle werden abfiltriert und mit Diethylether gewaschen.

10 Ausbeute: 5.7 g (94 %); Schmp.: 124-126 °C;

c) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[2-(N',N'-dibenzylamino)-ethyl]-N-cyclohexyl-amid-dihydrochlorid:
Die Umsetzung erfolgte ausgehend von 9.4 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[2-(N',N'-dibenzylamino)-ethyl]-N-cyclohexyl-amid in Analogie zu Beispiel 1, Stufe g. Das Produkt wird erhalten durch Kristallisation aus Aceton mit etwas Wasser. Ausbeute: 67 %;
Schmp.: 140-148 °C (Dihydrochlorid, enthält Kristallwasser);
Masse: ber.: [626], gef.: [M+H]⁺ 627, [M+2H]²⁺ 314;
20 ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.35, 9.10 (4H, 2s, C(=NH2⁺)NH2); 7.86-7.01 (17H, m, aryl-H); 3.66, 2.60 (4H, 2m, N-CH2-CH2-N); 3.75 (3H, s, aryl-N-CH3); 3.62 (1H, m, N-cyclohexyl-H); 3.26 (4H, s, aryl-CH2-CH2-); 1.71-054 (10H, m, cyclohexyl).

25 **Beispiel 3:** 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[2-(N,N-dimethylamino)-ethyl]-N-methyl-amid-dihydrochlorid

- a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[2-(N,N-dimethylamino)-ethyl]-N-methyl-amid:
- Die Synthese erfolgt in Analogie zu Stufe f (Beispiel 1) durch Umsetzung von 5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure mit N,N,N'-Trimethylethylendiamin. Das Produkt wird aus Ethylacetat/Diethylether kristallisiert. Ausbeute: 62 %; Schmp.: 130-132 °C;

b) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-[2-(N,N-dimethylamino)-ethyl]-N-methyl-amid-dihydrochlorid:

Die Umsetzung erfolgte ausgehend von 6 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[2-(N,N-dimethylamino)-ethyl]-N-methyl-

amid in Analogie zu Beispiel 1, Stufe g. Das Produkt wird erhalten durch Kristallisation aus Aceton und wird mit kaltem Ethanol/Diethylether gewaschen.

Ausbeute: 71 %; Schmp.: > 220 °C (Dihydrochlorid);

Masse: ber.; [406], gef.: [M+H]⁺ 407, [2M+H]⁺ 814;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 10.70 (1H, s, H⁺); 9.38, 9.21 (4H, 2s,

-C(=NH₂+)NH₂); 7.89-7.25 (7H, m, aryl-H); 3.80, 3.33 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂-); 3.75 (3H, s, aryl-N-CH3); 3.26 (4H, m, aryl-CH₂-CH₂-); 2.99 (3H, s, CO-N-CH₃); 2.80 (6H, s, N-(CH₃)₂).

Beispiel 4: 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-amidino-benzyl)-N-methyl-amid-trihydrochlorid

a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-cyanobenzyl)-N-methyl-amid:

Die Synthese erfolgt in Analogie zu Stufe f (Beispiel 1) durch Umsetzung von 10 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure mit N-(4-Cyanobenzyl)-N-methylamin. Ausbeute: 81%; Schmp.: 138-140 °C;

- b) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(4-amidino-benzyl)-N-methyl-amid-trihydrochlorid:
- Die Umsetzung erfolgte ausgehend von 7 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-cyanobenzyl)-N-methyl-amid in Analogie zu Beispiel 1, Stufe g. Das Produkt wird erhalten durch Kristallisation aus Aceton und wird mit kaltem Ethanol/Diethylether gewaschen.

Ausbeute: 68 %; Schmp.: > 220 °C (Trihydrochlorid);

30 Masse: ber.: [467], gef.: [M+H]⁺ 468;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 10.2 (1H, breit, H⁺); 9.52, 9.47, 9.36, 9.31 (8H, 4s, 2 –C(=NH₂⁺)NH₂); 8.00-7.20 (11H, m, aryl-H); 4.77 (2H, s, N-CH₂-); 3.78 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.26 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 2.95 (3H, s, CO-N-CH₃).

<u>Beispiel 5:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-amidino-benzyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-amid-dihydrochlorid

- a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-cyanobenzyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-amid:
 Die Synthese erfolgt in Analogie zu Stufe f (Beispiel 1) durch Umsetzung von 9 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure mit N-(4-cyanobenzyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-amin. Die Reinigung des Rohrodukts erfolgt durch Chromatographie an Kieselgel (Dichlormethan:Ethanol = 25:1). Ausbeute: 62%; gelbes Öl;
 - b) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(4-amidino-benzyl)-N-ethoxycarbonylmethyl-amid-dihydrochlorid:
- Die Umsetzung erfolgte ausgehend von 4.5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-cyanobenzyl)-N-ethoxycarbonylmethylamid in Analogie zu Beispiel 1, Stufe g. Das Produkt wird erhalten durch Chromatographie an Kieselgel (Dichlormethan:Ethanol = 4:1).

 Ausbeute: 89 %; fester Schaum;
- 20 Masse: ber.: [539], gef.: [M+H][†] 540; ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.63, 9.54, 9.44, 9.38 (8H, s, 2 $C(=NH_2^+)NH_2$); 8.13-7.30 (11H, m, aryl-H); 4.83 (2H, s, N-CH₂-aryl); 4.19 (2H, s, N-CH₂-C=O); 3.81 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.89 (2H, q, J=7.2 Hz, -O-CH₂-); 3.30 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 1.07 (3H, t, J=7.2 Hz, -O-CH₂-CH₃).

<u>Beispiel 6:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-dimethylaminobenzyl)-N-methyl-amid-hydrochlorid

WO 01/14342 PCT/EP00/08037

a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-dimethylaminobenzyl)-N-methyl-amid:

Die Synthese erfolgt in Analogie zu Stufe f (Beispiel 1) durch Umsetzung von 2.3 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure mit N-(4-

36

- 5 dimethylaminobenzyl)-N-methyl-amin. Die Reinigung des Rohrodukts erfolgt durch Chromatographie an Kieselgel (Dichlormethan:Ethanol = 98:2). Ausbeute: 77%;
 - b) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(4-dimethylaminobenzyl)-N-methyl-amid-hydrochlorid:
- Die Umsetzung erfolgte ausgehend von 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-dimethylaminobenzyl)-N-methyl-amid in Analogie zu Beispiel 1, Stufe g. Das Produkt wird erhalten durch Chromatographie an Kieselgel (Dichlormethan:Methanol = 9:1). Ausbeute: 62%; fester Schaum; Masse: ber.: [468], gef.: [M+H][†] 469;
- ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.33, 9.12 (4H, 2s, C(=NH₂+)NH₂); 7.89-6.66 (11H, m, aryl-H); 4.49 (2H, s, N-CH₂-); 3.75 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.27 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 2.88 (6H, s, N-(CH₃)₂); 2.85 (3H, s, CO-N-CH₃);

Beispiel 7: 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-20 N-(2-amidinoethyl)-N-methyl-amid-dihydrochlorid

- a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-methyl-amid:
- Die Synthese erfolgt in Analogie zu Stufe f (Beispiel 1) durch Umsetzung von 4 mmol 25 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure mit N-(2-cyanoethyl)-N-methyl-amin. Ausbeute: 61%; Schmp.: 150-152°C;
 - b) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-methyl-amid-dihydrochlorid:
- Die Umsetzung erfolgte ausgehend von 2 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-methyl-amid in Analogie zu Beispiel 1, Stufe g. Das Produkt wird erhalten durch Chromatographie an Kieselgel (Dichlormethan:Methanol = 7:3). Ausbeute: 67%; fester Schaum; Masse: ber.: [405], gef.: [M+H]⁺ 406;

¹H-NMR (250MHz, CD₃OD): δ [ppm] = 7.70 (7H, m, aryl-H); 3.88, 2.81 (4H, m, N-CH₂-CH₂-); 3.71 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.29 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 3.08 (3H, s, CO-N-CH₃).

5 <u>Beispiel 8:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-amidinoethyl)-N-(chinolin-3-yl-methyl)-amid-dihydrochlorid

a) 3-(Chinolin-3-yl-methyl-amino)-propionitril:

1.3 mL Acrylnitril in 4 mL Ethanol werden zu einer gut gerührten bei maximal 30 °C gehaltenen Lösung von 3-Aminomethyl-chinolin (3.0 g, 19 mmol) in 10 mL Ethanol über einen Zeitraum von ca. 0.5 h zugetropft. Die Mischung wird 16 h bei Raumtemperatur gehalten, 1 h unter Rückfluß gekocht und das Lösemittel im Vakuum abdestilliert. Der Rückstand wird über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 50:1) chromatographiert. Ausbeute: 3.0 g (75%); gelbes Öl;

15

- b) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-(chinolin-3-yl-methyl)-amid:
 Die Synthese erfolgt in Analogie zu Stufe f (Beispiel 1) durch Umsetzung von 5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure mit 3-(Chinolin-3-yl-methyl-amino)-propionitril. Das erhaltene Rohprodukt wird ohne weitere Reinigung direkt weiter umgesetzt.
 - c) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-(chinolin-3-yl-methyl)-amid-dihydrochlorid:
- Die Umsetzung erfolgte ausgehend von 5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-(chinolin-3-yl-methyl)-amid in Analogie zu Beispiel 1, Stufe g. Das Produkt wird erhalten durch Chromatographie an Kieselgel (Dichlormethan:Methanol = 3:1) oder durch Kristallisation aus Methanol/Aceton. Ausbeute: 46%; Schmp.: >220°C;
- Masse: ber.: [532.65], gef.: [M+H]⁺ 533, [M+2H]²⁺ 267;

 ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 7.75-7.40 (13H, m, aryl-H); 5.00 (2H, s, N-CH₂-Ph); 4.00, 2.94 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂-N); 3.86 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.41 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-).

<u>Beispiel 9:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-amidinoethyl)-N-benzyl-amid-dihydrochlorid

- a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-
- 5 cyanoethyl)-N-benzyl-amid:

Die Synthese erfolgt ausgehend von 4.4 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäure durch Umsetzung mit 3-(Benzylamino)-propionitril in Analogie zu Beispiel 1, Stufe f. Das Produkt wird durch Kristallisation aus Essigsäureethylester/Diethylether gereinigt.

10 Ausbeute: 89 %.

Schmp.: 140-148 °C

- b) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-benzyl-amid-dihydrochlorid:

Beispiel 10: 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-amidinoethyl)-N-(3-pyridylmethyl)-amid-dihydrochlorid

- 25 a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-(3-pyridylmethyl)-amid:
 - Die Synthese erfolgt in Analogie zu Stufe f (Beispiel 1) durch Umsetzung von 4.4 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure mit 3-(3-Pyridyl-methyl-amino)-propionitril. Das erhaltene Rohprodukt wird ohne weitere
- 30 Reinigung direkt weiter umgesetzt.

- b) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-(3-pyridylmethyl)-amid-dihydrochlorid:
- Ausgehend von 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-
- 5 carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-(3-pyridylmethyl)-amid gelingt die Synthese in Analogie zu Beispiel 1 (Stufe g). Die Reinigung des Produkts erfolgt durch Chromatographie über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 7:3) und/oder Kristallisation aus Methanol/Aceton mit Wasser.
 - Ausbeute: 25%; Schmp.: 225-228°C;
- Masse: ber.: [482] gef.: [M+H]⁺ 483, [M+2H]²⁺ 242; ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.41, 9.27, 9.19, 8.77 (8H, 4s, 2 $C(=NH_2^+)NH_2$); 8.62-7.29 (11H, m, aryl-/pyridyl-H); 4.71 (2H, s, N-CH₂-Ph); 3.78 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.72, 2.78 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂); 3.29 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-).

Beispiel 11: 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-amidinoethyl)-N-iso-butyl-amid-dihydrochlorid

- 5 a) 3-(i-Butylamino)-propionitril
 - Die Darstellung erfolgt ausgehend von 40 mmol iso-Butylamin in Analogie zu Stufe a (Beispiel 8). Das erhaltene Produkt wird ohne weitere Reinigung direkt in die nächste Stufe eingesetzt. Ausbeute: 99%;
- b) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-iso-butyl-amid;
 Die Synthese erfolgt ausgehend von 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid durch Umsetzung mit 3-(*i*-Butylamino)-propionitril in Analogie zu Beispiel 2, Stufe b. Das Produkt wird ohne Reinigung direkt weiter umgesetzt.
 - c) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-iso-butyl-amid-dihydrochlorid:

Ausgehend von 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-

- 20 carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-iso-butyl-amid gelingt die Synthese in Analogie zur Vorschrift unter Beispiel 1 (Stufe g). Ausbeute: 43%; Schmp.: 204-210°C; Masse: ber.: [447] gef.: [M+H]⁺ 448;
 - ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.56, 9.42, 9.36, 8.96 (8H, 4s, 2 C(=NH₂+)NH₂); 8.32-7.27 (7H, m, aryl-H); 3.88, 2.79 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂); 3.35
- 25 (2H, m, N- $\underline{\text{CH}}_2$ -CH); 3.32 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 1.89 (1H, m, N-CH₂- $\underline{\text{CH}}$); 0.68 (6H, m, CH($\underline{\text{CH}}_3$)₂).

<u>Beispiel 12:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(3-phenylpropyl)-amid-hydrochlorid

5 a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(3-phenylpropyl)-amid:

Die Synthese erfolgt ausgehend von 6.2 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäure durch Umsetzung mit 3-Phenylpropylamin in Analogie zu Beispiel 1, Stufe f. Das Produkt wird ohne Reinigung direkt weiter umgesetzt. Ausbeute: 89%;

b) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(3-phenylpropyl)-amid-hydrochlorid:

Ausgehend von 5.4 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-ylcarbonsäure-N-(3-phenylpropyl)-amid gelingt die Synthese in Analogie zur Vorschrift unter Beispiel 1 (Stufe g). Das Produkt wird durch Chromatographie über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 9:1) gereinigt. Ausbeute: 56%; amorpher Feststoff; Masse: ber. [439,56], gef.: [M+H]⁺ 4400;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.53, 9.33 (4H, 2s, C(=NH₂+)NH₂); 8.65 20 (1H, t, J=5.2 Hz, NHCO); 8.32-7.22 (12H, m, aryl-H); 3.82 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.41, 2.70, 1.88 (6H, 3m, N-CH₂-CH₂-CH₂-); 3.33 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-).

Beispiel 13: 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(3,3-diphenylpropyl)-amid-hydrochlorid

25

a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(3,3-diphenylpropyl)-amid:

Die Synthese erfolgt ausgehend von 6.2 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäure durch Umsetzung mit 3,3-Diphenylpropylamin in

Analogie zu Beispiel 1, Stufe f. Das Produkt wird ohne Reinigung direkt weiter umgesetzt. Ausbeute: 81%;

b) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(3,3-

5 diphenylpropyl)-amid-hydrochlorid:

Ausgehend von 5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(3,3-diphenylpropyl)-amid gelingt die Synthese in Analogie zur Vorschrift unter Beispiel 1 (Stufe g). Das Produkt wird durch Chromatographie über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 95:5) gereinigt.

Ausbeute: 43%; Schmp.: 185°C;
 Masse: ber. [515], gef.: [M+H]⁺ 516
 ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 8.63 (1H, t, J=6.2 Hz, NHCO); 8.32-7.25 (17H, m, aryl-H); 7.79 (4h, breit, c(=NH₂⁺)NH₂); 4.15 (1H, t, J=6.8 Hz, -<u>CH</u>Ph₂); 3.81 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.32 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 3.26, 2.36 (4H, 2m, N-CH₂-15 CH₂-).

Beispiel 14: 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-(N'-phenyl-piperazid)-hydrochlorid

20 a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-(N'-phenyl-piperazid):

Die Synthese erfolgt ausgehend von 6.2 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäure durch Umsetzung mit N-Phenylpiperazin in Analogie zu Beispiel 1, Stufe f. Das Produkt wird ohne weitere Reinigung direkt weiter umgesetzt. Ausbeute: 86%;

b) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- (N'-phenyl-piperazid)- hydrochlorid:

Ausgehend von 5.4 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-ylcarbonsäure-(N'-phenyl-piperazid) gelingt die Synthese in Analogie zur Vorschrift
unter Beispiel 1 (Stufe g). Das Produkt wird durch Chromatographie über Kieselgel
(Dichlormethan:Methanol 95:5) gereinigt. Ausbeute: 47%; amorpher Feststoff;
Masse: ber.: [466,59], gef.: [M+H]⁺ 467;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.41, 9.22 (4H, 2s, C(=NH₂+)NH₂); 7.89-6.79 (12H, m, aryl-H); 3.80 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.69, 3.19 (8H, 2m, piperazinyl); 3.29 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-).

5 <u>Beispiel 15:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(2-methyl-phenyl)-diazepid]-hydrochlorid

- a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(2-methyl-phenyl)-diazepid]:
- Die Synthese erfolgt ausgehend von 6.2 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure durch Umsetzung mit N-(2-Methylphenyl)-diazepin in Analogie zu Beispiel 1, Stufe f. Das Produkt wird ohne Reinigung direkt weiter umgesetzt.

¹H-NMR (250MHz, CDCl₃): δ [ppm] = 7.87-6.90 (11H, m, aryl-H); 3.96, 3.65, 3.11, 2.31, 1.94 (10H, 5m, diazacycloheptyl); 3.62 (3H, s, N-CH₃); 3.34, 3.27 (4H, 2m,

aryl-CH₂-CH₂); 2.81 (3H, s, aryl-N-CH₃).

- b) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- [N'-(2-methyl-phenyl)-diazepid]-hydrochlorid:
- 20 Ausgehend von 2.5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(2-methyl-phenyl)-diazepid] gelingt die Synthese in Analogie zur Vorschrift unter Beispiel 1 (Stufe g). Das Produkt wird durch Chromatographie über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 95:5) gereinigt.

Ausbeute: 48%; amorpher Feststoff;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.42, 9.21 (4H, 2s, C(=NH₂+)NH₂); 7.92-6.87 (11H, m, aryl-H); 3.84-1.65 (10H, 5m, diazacycloheptan); 3.78 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.30 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 2.21 (3H, s, aryl-CH₃).

<u>Beispiel 16:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-amidinobenzyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid-dihydrochlorid

- 5 a) (4-Cyanobenzyl)-(3-phenyl-propyl)-amin:
 - 3-Phenylpropylamin (2.5 g, 18.5 mmol), 4-Cyanobenzaldehyd (2.2 g, 16.8 mmol) und 0.22 mL Essigsäure in 130 mL Dichlormethan werden unter Rühren mit 11.0g Na[BH(OAc)₃] (51.9 mmol) versetzt. Es wird 1 h bei RT gerührt, das Dichlormethan abdestilliert, in Ethylacetat aufgenommen, mit Wasser versetzt und mit verdünnter
- Salzsäure sauer gestellt. Nachdem keine Gasentwicklung mehr sichtbar ist, wird mit 4 N wässriger Natriumhydroxidlösung alkalisch gestellt, das Amin in die organische Phase extrahiert und die organische Phase mit Wasser gewaschen und getrocknet. Das Lösemittel wird im Vakuum abdestilliert und das verbleibende Rohprodukt (nach ¹H-NMR: 079381, 85 %ig) wird über Kieselgel (Dichlormethan:Petrolether 9:1 bis
- 15 Dichlormethan) chromatographiert.

Ausbeute: 3.6 g (78%).

- b) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-cyanobenzyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid:
- Die Synthese erfolgt ausgehend von 15.2 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure durch Umsetzung mit (4-Cyanobenzyl)-(3-phenyl-propyl)-amin in Analogie zu Beispiel 1, Stufe f. Das Produkt wird ohne Reinigung direkt weiter umgesetzt. Ausbeute: >90%;
- c) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(4-amidinobenzyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid-dihydrochlorid: Ausgehend von 7.4 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-cyanobenzyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid gelingt die Synthese in Analogie zur Vorschrift unter Beispiel 1 (Stufe g). Das Produkt wird durch
- 30 Chromatographie über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 95:5 9:1) gereinigt.
 Ausbeute: 18%; amorpher Feststoff;

Masse: ber.: [571] gef.: [M+H] 572;

¹H-NMR (250MHz, CD₃OD): δ [ppm] = 7.88-6.70 (16H, m, aryl-H); 3.75 (5H, s, N-CH₂-, aryl-N-CH₃); 3.34 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 3.50-1.68 (6H, m, N-CH₂-CH₂-CH₂).

5 **Beispiel 17:** 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-amidinobenzyl)-N-(3,3-diphenylpropyl)-amid-dihydrochlorid

a) (4-Cyanobenzyl)-(3-phenyl-propyl)-amin:

Die Umsetzung erfolgt in analogie zur unter Beispiel 16 (Stufe a) beschriebenen Vorgehensweise ausgehend von 18.5 mmol 3,3-Diphenylpropylamin.Ausbeute: 65%;

b) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-cyanobenzyl)-N-(3,3-diphenylpropyl)-amid:

Die Synthese erfolgt ausgehend von 12.1 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1
methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure durch Umsetzung mit (4-Cyanobenzyl)-(3,3diphenyl-propyl)-amin in Analogie zu Beispiel 1, Stufe f. Das Produkt wird ohne
weitere Reinigung direkt weiter umgesetzt. Ausbeute: >90%;

c) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(4-20 amidinobenzyl)-N-(3,3-diphenylpropyl)-amid-dihydrochlorid:

Ausgehend von 5.4 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-cyanobenzyl)-N-(3,3-diphenylpropyl)-amid gelingt die Synthese in Analogie zur Vorschrift unter Beispiel 1 (Stufe g). Das Produkt wird durch Chromatographie über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 85:15) gereinigt.

25 Ausbeute: 26%; amorpher Feststoff;

Masse: ber.: [647], gef.: [M+H]⁺ 648; [M+2H]²⁺ 325; ¹H-NMR (250MHz, CD₃OD): δ [ppm] = 7.85-6.81 (21H, m, aryl-H); 3.80 (3H, s, aryl-N-CH₃); 4.16-2.13 (11H, m, aryl-CH₂-CH₂-, N-CH₂, N-CH₂-CH₂-CH). <u>Beispiel 18:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-methyl-N-(3-pyridyl)-amid-hydrochlorid

5 a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-methyl-N- (3-pyridyl)-amid:

Die Synthese erfolgt ausgehend von 10 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid durch Umsetzung mit N-methyl-N-(3-pyridyl)amin in Analogie zu Beispiel 2, Stufe b. Das Produkt wird ohne weitere Reinigung direkt weiter umgesetzt.

b) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-methyl-N-(3-pyridyl)-amid- hydrochlorid:

Ausgehend von 5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-ylcarbonsäure- N-methyl-N-(3-pyridyl)-amid gelingt die Synthese in Analogie zur
Vorschrift unter Beispiel 1 (Stufe g). Die Reinigung des Produkts erfolgt durch
Chromatographie über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 4:1).

Ausbeute: 22%; Schmp.: >220°C;

Masse: ber.: [412], gef.: [M+H]⁺ 413, [2M+H]⁺ 825;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.30 (4H, s, C(=NH₂+)NH₂); 8.40-7.10 (11H, m, aryl-/pyridyl-H); 3.69 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.42 (3H, s, CO-N-CH₃); 3.21 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-).

Beispiel 19: 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[2-N',N'-dibenzylamino)ethyl]-N-phenyl-amid- dihydrochlorid

a) N,N-Dibenzyl-N'-phenyl-ethylendiamin wird aus N,N-Dibenzylethanolamin-Hydrochlorid durch Umsetzung mit SOCl₂ in Chloroform und anschließende nukleophile Substitution mit Anilin erhalten. b) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[2-N',N'-dibenzylamino)ethyl]-N-phenyl-amid:

Die Synthese erfolgt ausgehend von 10.4 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid durch Umsetzung mit N,N-Dibenzyl-N'-

- 5 Phenylethylendiamin in Analogie zu Beispiel 2, Stufe b. Das Produkt wird durch Kristallisation aus Diethylether erhalten. Ausbeute: 92%;
 - c) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-[2-N',N'-dibenzylamino)ethyl]-N-phenyl-amid- dihydrochlorid:
- Ausgehend von 8.3 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[2-N',N'-dibenzylamino)ethyl]-N-phenyl-amid gelingt die Synthese in Analogie zur Vorschrift unter Beispiel 1 (Stufe g). Die Reinigung des Produkts erfolgt durch Chromatographie über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 95:5). Ausbeute: 70%; amorpher Feststoff;
- Masse: ber.: [620], gef.: [M+H]⁺ 621, [M+2H]²⁺ 311; ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.34, 9.13 (4H, 2s, C(=NH₂+)NH₂); 7.84-6.90 (22H, m, aryl-H); 4.05, 2.66 (4H, 2t, J=6.2 Hz, N-CH₂-CH₂-N); 3.67 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.57 (4H, s, N-(<u>CH</u>₂-Ph)₂); 3.20 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-).
- 20 <u>Beispiel 20:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-amidinoethyl)-N-(2-naphthyl)-amid- dihydrochlorid

a) 3-(β-Naphthyl-amino)propionitril:

Die Umsetzung erfolgt ausgehend von 24 mmol 2-Amino-naphthalin in Analogie zu
25 Beispiel 22 (Stufe a). Die Reinigung des N-Cyanoethyl-N-formylnaphthylamins erfolgt
durch Kristallisation aus Ethanol (Ausbeute: 68%; Schmp.: 82-84 °C). Das
Endprodukt wird aus Ethanol umkristallisiert (Ausbeute: 68%).
Schmp.: 96-98 °C;

b) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-(2-naphthyl)-amid:

Die Synthese erfolgt ausgehend von 3.8 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid durch Umsetzung mit 3-(β-Naphthyl-

amino)propionitril in Analogie zu Beispiel 2, Stufe b. Das Produkt wird durch Kristallisation aus Ethylacetat zugänglich. Ausbeute: 50%; Schmp.: 196-198°C; 1 H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 7.85-7.12 (14H, m, aryl-H); 4.19, 2.89 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂); 3.55 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.08 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-).

5

c) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-(2-naphthyl)-amid- dihydrochlorid:

Ausgehend von 1.9 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-(2-naphthyl)-amid gelingt die Synthese der

10 Titelverbindung in Analogie zu Beispiel 1(Stufe g).

Ausbeute: 55%; amorpher Feststoff;

Masse: ber.: [517], gef.: [M+H] 518;

¹H-NMR (250MHz, CD₃OD): δ [ppm] = 7.80-7.12 (14H, m, aryl-H); 4.39, 2.89 (4H,

2m, N-CH₂-CH₂); 3.55 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.15 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-).

15

<u>Beispiel 21:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-amidinoethyl)-N-phenyl-amid-dihydrochlorid

a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-

20 cyanoethyl)-N-phenyl-amid:

Die Synthese erfolgt ausgehend von 6.6 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid durch Umsetzung mit 3-Phenylaminopropionitril in Analogie zu Beispiel 2, Stufe b. Das Produkt wird durch Kristallisation aus Ethylacetat zugänglich. Ausbeute: 70%; Schmp.: 188-190°C:

25

b) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-phenyl-amid- dihydrochlorid:

Ausgehend von 4.1 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-phenyl-amid gelingt die Umsetzung in Analogie zu

30 Beispiel 1, Stufe g. Ausbeute: 62%; amorpher Feststoff;

Masse: ber.: [467], gef.: [M+H] 468;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.48, 9.30, 8,97, 8.60 (8H, 4s, 2 $C(=NH_2^+)NH_2$); 8.00.7.13 (12H, m, aryl-H); 2.82 (4H, 2t, J=6.2 Hz, N-CH₂-CH₂-); 3.71 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.22 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-).

5 <u>Beispiel 22:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-amidinoethyl)-N-(3-ethyl-phenyl)-amid- dihydrochlorid

a) 3-(3-Ethylphenyl-amino)-propionitril:

6.1 g (50 mmol) 3-Ethylanilin werden in 5 mL Ameisensäure für 5 h auf 100-120 °C
erhitzt und nach dem Abkühlen mit 100 mL Ethylacetat versetzt. Anschließend wird mit verdünnter wässriger Salzsäure und mit verdünnter wässriger Natriumhydroxidlösung gewaschen. Die organische Phase wird über Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösemittel im Vakuum abdestilliert. Der verbleibende Rückstand (6.7 g N-Formyl-3-ethylanilin) wird in 4.6 mL Acrylnitril aufgenommen, mit pulverisiertem Natriumhydroxid (0.2 g) versetzt, 6 h bei 80-90 °C gerührt und 16 h bei Raumtemperatur gehalten. Es wird mit 100 mL Ethylacetat verdünnt und mit Wasser gewaschen. Anschließend wird über Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösemittel im Vakuum abdestilliert. Der Rückstand (8.7 g N-Formyl-3-(3-ethylphenyl-amino)-propionitril) wird in 22.5 mL Acetonitril
aufgenommen, mit 22.5 mL wässriger Salzsäure (5N) versetzt und 5 h bei 80-90 °C gerührt. Es wird mit 100 mL Ethylacetat verdünnt, auf Wasser gegossen und mit

gerührt. Es wird mit 100 mL Ethylacetat verdünnt, auf Wasser gegossen und mit Natriumhydroxid alkalisch gestellt. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und das Lösemittel wird im Vakuum abdestilliert. Das reine Produkt wird durch Chromatographie über Kieselgel (Hexan:Ethylacetat 9:1) gewonnen. Ausbeute: 6,0 g (69%)

b) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-

cyanoethyl)-N-(3-ethyl-phenyl)-amid:

Die Synthese erfolgt ausgehend von 4.5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid durch Umsetzung mit 3-(3-Ethylphenylamino)-propionitril in Analogie zu Beispiel 2, Stufe b. Das Produkt wird durch Kristallisation aus Ethylacetat zugänglich. Schmp.: 122-124°C; c) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-(3-ethyl-phenyl)-amid- dihydrochlorid:

Ausgehend von 4.5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-(3-ethyl-phenyl)-amid gelingt die Umsetzung in

5 Analogie zu Beispiel 1, Stufe g.

Ausbeute: 43%; amorpher Feststoff;

Masse: ber.: [495] gef.: [M+H]⁺ 496, [M+2H]²⁺ 249;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.47, 9.30, 9.27, 8.87 (8H, 4s, 2

C(=NH₂+)NH₂); 7.94-6.96 (11H, m, aryl-H); 4.22, 2.82 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂); 3.69

10 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.21 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 2.51 (2H, q, J=7.6 Hz, -Ph-<u>CH₂-CH₃</u>); 1.01 (3H, t, J=7.6 Hz, -Ph-CH₂-<u>CH₃</u>).

Beispiel 23: 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-amidinoethyl)-N-(3-phenoxy-phenyl)-amid- dihydrochlorid

15

a) 3-(3-Phenoxyphenyl-amino)-propionitril:

Die Umsetzung gelingt analog zur Synthese nach Beispiel 22, Stufe a ausgehend von 3-Phenoxyanilin. Die Reinigung des Produkts erfolgt durch Kristallisation des Hydrochlorides aus Ethylacetat mit etherischer Salzsäurelösung.

- 20 Ausbeute: 72; Schmp.: 141-146 °C (Hydrochlorid)
 - b) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-(3-phenoxy-phenyl)-amid:

Die Synthese erfolgt ausgehend von 4.5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl25 benzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid durch Umsetzung mit 43-(3-Phenoxyphenylamino)-propionitril in Analogie zu Beispiel 2, Stufe b. Das Produkt wird durch
Kristallisation aus Ethylacetat/Diethylether zugänglich. Schmp.: 125-127°C;

¹H-NMR (250MHz, CDCl₃): δ [ppm] = 7.70-6.53 (16H, m, aryl-H); 4.16, 2.82 (4H, 2t,
J=7.5 Hz, N-CH₂-CH₂); 3.55 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.28, 3.15 (4H, 2m, aryl-CH₂30 CH₂).

c) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-(3-phenoxy-phenyl)-amid-dihydrochlorid:

Ausgehend von 4.5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-(3-phenoxy-phenyl)-amid gelingt die Umsetzung in Analogie zu Beispiel 1, Stufe g. Ausbeute: 23%; amorpher Feststoff;

Masse: ber.: [559] gef.: [M+H] 560;

⁵ ¹H-NMR (250MHz, CD₃OD): δ [ppm] = 7.75-6.40 (16H, m, aryl-H); 4.30, 2.76 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂); 3.73 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.30 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-).

<u>Beispiel 24:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-amidinoethyl)-N-(2-phenylethyl)-amid- dihydrochlorid

10

a) 3-(Phenethylamino)-propionitril

Die Darstellung erfolgt in Analogie zu Beispiel 8 (Stufe a) ausgehend von 19 mmol Phenethylamin. Ausbeute: 79%;

- b) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-(2-phenylethyl)-amid:
 Die Synthese erfolgt ausgehend von 4.5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid durch Umsetzung mit 3-(Phenethylamino)-propionitril in Analogie zu Beispiel 2, Stufe b. Das Produkt wird durch Kristallisation aus Ethylacetat/Diethylether zugänglich. Schmp.: 132-133°C;
- c) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-(2-phenylethyl)-amid-dihydrochlorid
 Ausgehend von 3.8 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-(2-phenylethyl)-amid gelingt die Umsetzung in Analogie zu Beispiel 1, Stufe g. Die Reinigung erfolgt durch Chromatographie über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 4:1 7:3) und/oder Kristallisation
 Methanol/Aceton mit Wasser. Ausbeute: 52%; Schmp.: 185-190°C;
 Masse: ber.: [495] gef.: [M+H][†] 496;
- ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.38, 9.26, 9.19, 8.77 (8H, 4s, 2 $C(=NH_2^+)NH_2$); 7.84-6.83 (12H, m, aryl-H); 3.84, 2.78 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂); 3.74 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.46, 2.78 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂-Ph); 3.26 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-).

<u>Beispiel 25:</u> 2-{2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-amidinoethyl)-N-cyclooctyl-amid-dihydrochlorid

a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-

5 cyanoethyl)-N-cyclooctyl-amid:

Die Synthese erfolgt ausgehend von 4.5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid durch Umsetzung mit 3-(Cyclooctylamino)-propionitril in Analogie zu Beispiel 2, Stufe b. Das Produkt wird durch Kristallisation aus Ethylacetat zugänglich. Schmp.: 181-183°C;

10

b) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-cyclooctyl-amid-dihydrochlorid:

Ausgehend von 3.8 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-cyclooctyl-amid gelingt die Umsetzung in Analogie zu Beispiel 1, Stufe g. Die Reinigung erfolgt durch Chromatographie über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 4:1) und/oder Kristallisation Methanol/Aceton mit Wasser. Ausbeute: 47%; Schmp.: 200-210°C;

Masse: ber.: [501] gef.: [M+H]⁺ 502;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.33, 9.18, 9.13, 8.77 (8H, 4s, 2

20 C(=NH₂⁺)NH₂); 7.82-7.01 (8H, m, aryl-H); 3.88 (1H, m, N-CH-Cyclooctyl); 3.74 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.58, 2.79 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂); 3.24 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 1.95-0.74 (14H, m, cyclooctyl).

<u>Beispiel 26:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-amidinoethyl)-N-(4-methyl-phenyl)-amid-dihydrochlorid

- a) 3-(p-Toluyl-amino)-propionitril:
- Die Umsetzung gelingt analog zur Synthese nach Beispiel 22, Stufe a ausgehend von 4-Methylanilin. Die Reinigung des Produkts erfolgt durch Chromatographie über Kieselgel (Hexan: Ethylacetat 9:1) und/oder Kristallisation aus Hexan. Ausbeute: 69%;
- b) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-(4-methyl-phenyl)-amid:
 Die Synthese erfolgt ausgehend von 4.5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid durch Umsetzung von 3-(p-Toluyl-amino)-propionitril in Analogie zu Beispiel 2, Stufe b. Das Produkt wird durch Kristallisation aus Ethylacetat/Diethylether zugänglich. Schmp.: 149-152°C;
 - c) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2-amidinoethyl)-N-(4-methyl-phenyl)-amid-dihydrochlorid:
 Ausgehend von 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-
- carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-(4-methyl-phenyl)-amid gelingt die Umsetzung in Analogie zu Beispiel 1, Stufe g. Ausbeute: 44 %; Schmp.: 222-225°C; Masse: ber.: [481] gef.: [M+H]* 482;
 ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.41, 9.25, 9.18, 8.80 (8H, 4s, 2 C(=NH₂+)NH₂); 7.89-7.01 (11H, m, aryl-H); 4.15, 2.78 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂); 3.67
 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.18 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 2.20 (3H, s, aryl-<u>CH₃</u>).

Beispiel 27: 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-amidinoethyl)-N-iso-propyl-amid-dihydrochlorid

- a) 3-(i-Propylamino)-propionitril:
- 5 Die Synthese gelingt in Analogie zu Beispiel 8 (Stufe a) ausgehend von 40 mmol iso-Propylamin. Das erhaltene Produkt wird ohne weitergehende Reinigung direkt weiter umgesetzt. Ausbeute: 89%;
- b) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-iso-propyl-amid:
 Die Synthese erfolgt ausgehend von 3.1 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid durch Umsetzung mit 3-(*i*-Propylamino)-propionitril in Analogie zu Beispiel 2, Stufe b. Das Produkt wird durch Kristallisation aus Ethylacetat/Diethylether zugänglich und direkt in die nächste Stufe eingesetzt.

15

c) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-amidinoethyl)-N-iso-propyl-amid-dihydrochlorid:

Ausgehend von 3.1 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-cyanoethyl)-N-iso-propyl-amid gelingt die Umsetzung in Analogie

zu Beispiel 1, Stufe g. Das Produkt wird durch Chromatographie über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 4:1 – 7:3) und/oder Kristallisation aus Methanol/Aceton mit Wasser gereinigt. Ausbeute: 59%; Schmp.: 195-200°C;

Masse: ber.: [433] gef.: [M+H]* 434;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.93, 9.22, 9.20, 8.80 (8H, 4s, 2

25 C(=NH₂+)NH₂); 7.89-7.19 (7H, m, aryl-H); 3.39 (1H, m, N-<u>CH</u>-Me₂); 3.65, 2.74 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂); 3.78 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.29 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 1.12 (6H, d, J=6.7 Hz, CH(<u>CH₃</u>)₂).

<u>Beispiel 28:</u> 2-{2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-3-(4-amidinophenyl)-propionsäure-ethyl-ester

- a) 2-{2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-3-(4-cyanophenyl)-propionsäureethylester:
 - Die Synthese erfolgt ausgehend von 5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäure durch Umsetzung mit 2-Amino-3-(4-cyanophenyl)-propionsäureethylester in Analogie zu Beispiel 1, Stufe f. Das Produkt wird über Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan:Methanol 50:1). Ausbeute: 92%;
- ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 8.26-7.37 (11H, m, aryl-H); 6.87 (1H, m, NHCO); 5.23 (1H, m, NH-<u>CH</u>-); 4.32 (2H, q, J=7.5 Hz, -O-CH₂); 3.86 (3H, s, OCH₃); 3.78 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.56-3.19 (6H, m, aryl-CH₂, aryl-CH₂-CH₂-); 1.31 (3H, t, J=7.5 Hz, -O-CH₂-<u>CH₃</u>).
- b) 2-{2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-3-(4-amidinophenyl)-propionsäureethylester: Ausgehend von 5 mmol 2-{2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-3-(4-cyanophenyl)-propionsäureethylester gelingt die Synthese in Analogie zur Vorschrift unter Beispiel 1 (Stufe g). Das Produkt wird durch
- Kristallisation aus Ethanol/Ethylacetat gereinigt. Ausbeute: 70%;
 ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.27, 9.24, 9.06, 9.03 (8H, 4s, 2 C(=NH₂+)NH₂); 8.81 (1H, m, NHCO); 8.10-6.90 (11H, m, aryl-H); 4.71 (1H, m, NH-CH-); 4.08 (2H, q, J=7.5 Hz, -O-CH₂); 3.72 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.50-3.18 (2H, m, aryl-CH₂); 3.24 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 1.16 (3H, t, J=7.5 Hz, -O-CH₂-CH₃).

Beispiel 29: 2-{2-{2-(4-Amidinophenyl)-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonyl-(methylamino)}-3-(4-amidinophenyl)-propionsäure-ethyl-ester -formiat

a) 2-{2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonyl-

5 (methylamino)}-3-(4-cyanophenyl)-propionsäure-ethyl-ester:
Die Synthese erfolgt ausgehend von 7 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure durch Umsetzung mit 2-Methylamino-3-(4-cyanophenyl)-propionsäureethylester in Analogie zu Beispiel 1, Stufe f. Das Produkt wird über Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan:Methanol 20:1).

Ausbeute: 61%;
 ¹H-NMR (250MHz, CDCl₃): δ [ppm] = 7.83-7.23 (11H, m, aryl-H); 5.47 (1H, m, N-CH); 4.38 (2H, m, -O-CH₂-); 3.69 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.38, 3.22 (4H, 2m, aryl-CH₂-CH₂); 3.12 (2H, m, aryl-<u>CH₂-CH-)</u>; 2.91 (3H, s, CO-N-CH₃); 1.35 (3H, t, -O-CH₂-CH₃).

15

b) 2-{2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonyl-(methylamino)}-3-(4-amidinophenyl)-propionsäure-ethyl-ester:

Ausgehend von 2.8 mmol 2-{2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonyl-(methylamino)}-3-(4-cyanophenyl)-propionsäureethylester gelingt die

20 Synthese in Analogie zur Vorschrift unter Beispiel 1 (Stufe g). Das Produkt wird über Kieselgel chromatographiert (Acetonitril:Dichlormethan:Ameisensäure:Wasser 75:20:7.5:5). Ausbeute: 36%; Schmp.:230°C;

Masse: ber.: [539]/[553], gef.: [M+H]⁺ 540, [M+H]⁺ 554;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 8.17 (1H, s, <u>H</u>COOH); 8.03-6.94 (11H, m, 25 aryl-H); 5.37 (1H, m, N-CH-); 4.35 (2H, m, -O-CH₂-); 3.90 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.52, 3.39 (4H, 2m, aryl-CH₂-CH₂-); 2.87 (3H, s, CO-N-CH₃); 3.48 (2H, m, aryl-CH₂-CH-); 1.35 (3H, m, -O-CH₂-CH₃).

<u>Beispiel 30:</u> 2-{2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-3-(4-amidinophenyl)-propionsäure -diformiat

Nach Verseifung von 2-{2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-2-(4-amidinobenzyl)-propionsäureethylester (Beispiel 28; 1.55 g, 2.5 mmol) mit überschüssiger wässriger Natriumhydroxidlösung (1N) in Methanol im Verhältnis 1:2 bei Raumtemperatur über 16 h wird mit einer der zugesetzten Natriumhydroxid-Menge entstprechenden Menge wässriger Salzsäurelösung (1N) versetzt und nach dem Abdestillieren des Lösemittels im Vakuum über Kieselgel

chromatographiert (Acetonitril:Dichlormethan:Ameisensäure:Wasser 75:20:7.5:5). Ausbeute: 0.55 g (36%); Schmp: 165°C;

Masse: ber.: [511], gef.: [M+H] 512;

¹H-NMR (250MHz, CD₃OD): δ [ppm] = 8.07 (2H, s, $\underline{\text{H}}$ COOH); 7.95-7.32 (11H, m, aryl-H); 4.90 (1H, m, NH- $\underline{\text{CH}}$); 3.69 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.55-3.12 (6H, m, aryl-CH₂-CH₃-ch CH₃)

15 CH₂-, aryl-CH₂).

Beispiel 31: 2-{2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonyl-methylamino}-3-(4-amidinophenyl)-propionsäure -formiat

- Die Umsetzung gelingt in Analogie zu der unter Beispiel 30 beschriebenen Vorgehensweise ausgehend von 2-{2-{2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonyl-(methylamino)}-3-(4-amidinophenyl)-propionsäure-ethylester (Beispiel 29, 1.7 mmol). Das Produkt wird durch Kristallisation aus Dichlormethan/Methanol erhalten. Ausbeute: >90%; Schmp.: 255°C;
- 25 Masse: ber.: [525], gef.: [M+H]⁺ 526;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 10.20 (1H, s, COOH); 8.61 (1H, s, $\underline{\text{H}}$ COOH); 8.09-6.77 (17H, m, 2 C(=NH)NH₂, aryl-H); 5.37 (1H, m, N-CH-); 3.78 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.33 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 2.98 (3H, s, CO-N-CH₃).

5 <u>Beispiel 32:</u> 2-{2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N-(4-amidinobenzyl)-N-carboxymethyl-amid]-diacetat

Die Umsetzung gelingt in Analogie zu der unter Beispiel 30 beschriebenen Vorgehensweise ausgehend vom entsprechenden Ethylester (4.4 mmol).

10 Ausbeute. 48%;

Masse: ber. [511], gef.: [M+H]⁺ 512, [M+2H]²⁺ 256; ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6/CD₃OD): δ [ppm] = 8.17-7.44 (11H, m, aryl-H); 4.65 (2H, s, N-CH₂-); 4.09 (2H, s, N-CH₂-C=O); 3.82 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.57, 3.32 (4H, 2m, aryl-CH₂-CH₂-); 1.86 (6H, s, CH₃-COO).

15

<u>Beispiel 33:</u> 2-{2-{4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl}-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[2-(N',N'-dimethylamino)-ethyl]-N-methyl-amid

1.0 g (2.8 mmol) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-

20 carbonsäure-[(N',N'-dimethylaminoethyl)-N-methyl-amid] (erhältlich gemäß Beispiel 3, Stufe a), NH₂OH*HCl (0,83g) und Na₂CO₃ (0,65 g) in 50 mL Methanol werden 3 h unter Rückfluß erhitzt. Es werden nochmals NH₂OH*HCl (0,4g) und Na₂CO₃ (0,3 g) hinzugefügt. Nach 1 h Erhitzen unter Rückfluß wird das MeOH abdestilliert, der Rückstand mit Wasser aufgeschlämmt, filtriert, mit Wasser gewaschen und getrocknet Ausbeute: 59 %

25 getrocknet. Ausbeute: 59 %.

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.58 (1H, s, OH); 7.56-7.18 (7H, m, aryl-H); 5.77 (2H, s, NH₂); 3.72 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.18 (6H, m, aryl-CH₂-CH₂-; N-CH₂-); 2.98 (3H, s, CO-N-CH₃); 2.43 (2H, m, Me₂-N-C<u>H₂-</u>); 2.16, 2.00 (6H, 2s, N-(CH₃)₂);

Beispiel 34: 2-{2-{2-(4-(Amidinophenyl)-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-6-acetylamino-hexansäure-formiat

- a) 2-{2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-6-
- benzyloxycarbonyl-amino-hexansäurebenzylester: Die Synthese erfolgt ausgehend von 5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure durch Umsetzung mit 2-Amino-6-benzyloxycarbonyl-amino-hexansäurebenzylester in Analogie zu Beispiel 1, Stufe f. Das Produkt wird über Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan: Methanol 50:1).
- 10 Ausbeute: 66%;
- b) 2-{2-[2-(4-(Amino-hydroximino-methyl)-phenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-6-benzyloxycarbonylamino-hexansäurebenzylester:
 Ausgehend von 3 mmol 2-{2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-6-benzyloxycarbonyl-amino-hexansäurebenzylester gelingt die Synthese in Analogie zur Vorschrift unter Beispiel 33. Als Base wird Kaliumtert.-butylat verwendet. Das Produkt wird über Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan:Methanol 20:1). Ausbeute: 75%;
- 20 c) 2-{2-[2-(4-(Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-6-acetylamino-hexansäure-formiat:
 - 1.4 g (2 mmol) 2-{2-{2-{4-(Amino-hydroximino-methyl)-phenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-6-benzyloxycarbonylamino-hexansäurebenzylester werden in 10mL Essigsäure und 2 mL Acetanhydrid
- 25 aufgenommen und 16 h bei Raumtemperatur gehalten. Das Lösemittel wird im Vakuum abdestilliert und der verbleibende Rückstand in 40 mL Methanol in Gegenwart von 5 %igem Pd/C (0.6 g) bei Normaldruck hydriert. Der Katalysator wird abfiltriert, das Filtrat eingeengt und der Rückstand über Kieselgel (Acetonitril:Dichlormethan:Ameisensäure:Wasser 75:20:7.5:5) chromatographiert.
- Ausbeute: 0.4 g (35%); Schmp: 158 °C;
 Masse: ber.: [492], gef.: [M+H][†] 493;
 ¹H-NMR (250MHz, CD₃OD): δ [ppm] = 8.27 (1H, s, <u>H</u>COOH); 8.01-7.55 (7H, m, aryl-H); 4.66 (1H, m, N-CH-); 3.78 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.42-3.26 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-);

3.23 (2H, m, -N-CH₂-); 2.02-1.58 (6H, m, -N-CH₂-C \underline{H}_2 -C \underline{H}_2 -C \underline{H}_2 -); 1.92 (3H, s, NH-CO-C \underline{H}_3).

Beispiel 35: 2-{2-[2-(4-(Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-2-(4-acetylaminomethyl-phenyl)-propionsäure

a) 2-{2-[2-(4-(Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-3-[4-benzyloxycarbonylaminomethyl-phenyl]-propionsäure-methyl-ester:

Die Synthese erfolgt ausgehend von 1.2 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäure durch Umsetzung mit 2-Amino-3-[4-benzyloxycarbonylaminomethyl-phenyl]-propionsäure-methyl-ester in Analogie zu Beispiel 1,
Stufe f. Das Produkt wird über Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan:Methanol
50:1). Ausbeute: 90%;

b) 2-{2-[2-(4-(Amino-hydroximino-methyl)-phenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-3-[4-benzyloxycarbonylaminomethyl-phenyl]-propionsäure-methyl-ester:

Ausgehend von 1 mmol 2-{2-[2-(4-(Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-3-[4-benzyloxycarbonylaminomethyl-phenyl]-propionsäure-methyl-

- ester gelingt die Synthese in Analogie zur Vorschrift unter Beispiel 33. Als Base wird Kaliumtert.-butylat verwendet. Das Produkt wird über Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan:Methanol 20:1). Ausbeute: 74%;
 - ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.57 (1H, s, OH); 8.79 (1H, d, J=7.5 Hz, NH-CH-); 7.79 (1H, t, J=6.5 Hz, NH-CH₂-); 8.18-7.13 (16H, m, aryl-H); 5.76 (2H, s, NH-CH₂-); 8.18-7.13 (16H, m, aryl-H); 6.18-11 (16H, m, aryl-H); 6.1
- 25 NH₂); 5.04 (2H, s, O-CH₂-); 4.65 (1H, m, NH-<u>CH</u>-); 4.17 (1H, d, J=6.5 Hz, NH-<u>CH₂-); 3.71 (3H, s, -OCH₃); 3.66 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.39 (4H, m, aryl-CH₂-CH₂-); 3.18 (2H, m, aryl-CH₂-).</u>
- c) 2-{2-[2-(4-(Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-2-(4-30 acetylaminomethyl-phenyl)-propionsäure:
 - Ausgehend von 0.7 mmol 2-{2-[2-(4-(Amino-hydroximino-methyl)-phenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonylamino}-3-[4-benzyloxycarbonylaminomethyl-

phenyl]-propionsäure-methyl-ester gelingt die Synthese in Analogie zur Vorschrift unter Beispiel 34 (letzte Stufe).

Masse: ber.: [492], gef.: [M+H]* 493;

'H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 10.1 (3H, breit, C(=NH)NH₂); 8.89 (1H, d, J=7.6 Hz, NH-CH); 8.40 (1H, t, J=5.8 Hz, NH-CH₂); 8.23-7.14 (11H, m, aryl-H); 4.69 (1H, m, CH-CH₂-); 4.24 (2H, d, J=5.8 Hz, NH-CH₂); 3.78 (3H, s, OCH₃); 3.69 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.29 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 3.15 (2H, m, CH-CH₂-); 1.86 (3H, s, COCH₃).

10 <u>Beispiel 36:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N-(2-(N'-benzylamino)-ethyl)-N-cyclohexyl-amid]-dihydrochlorid:

4.0 g (5.7 mmol) 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-(N',N'-dibenzylamino)-ethyl)-N-cyclohexyl-amid (Beispiel 2)

werden in 100 mL Methanol in Gegenwart von 5 %igem Pd/C bei Normaldruck und 40-60 °C hydriert. Der Katalysator wird abfiltriert, das Filtrat eingeengt und der Rückstand über Kieselgel (Dichlormethan/Methanol 9:1 – 7:3) chromatographiert. Ausbeute: 0.6 g (17%).

Masse: ber.: [536], gef.: [M+H]⁺ 537, [M+2H]²⁺ 269;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.34, 9.80 (4H, 2s, C(=NH₂+)NH₂); 7.84-7.10 (12H, m, aryl-H); 4.14, 3.09 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂-N); 3.76 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.70 (2H, s, N-CH₂-Ph); 3.47 (1H, m, N-cyclohexyl-H); 3.26 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 1.92-0.54 (10H, m, cyclohexyl).

25 Aus dem gleichen Ansatz wurde ferner erhalten:

<u>Beispiel 37:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N-(2-amino-ethyl)-N-cyclohexyl-amid]-dihydrochlorid:

Ausbeute: 0,4 g (13%);

30 Masse: ber.: [446], gef.: [M+H]⁺ 447, [M+2H]²⁺ 224;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 8.56 (4H, breit, C(=NH₂+)NH₂); 7.66-6.98 (7H, m, aryl-H); 3.57 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.45, 2.78 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂-N); 3.35 (1H, m, N-cyclohexyl-H); 3.07 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 1.49 (2H, s, NH₂); 1.65-0.55 (10H, m, cyclohexyl).

5 <u>Beispiel 38:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-phenylamino-ethyl)-amid-dihydrochlorid

Bei einer analogen Durchführung zu Beispiel 36 wurde ausgehend von 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- [N-(2-(N',N'-dibenzylamino)-ethyl)-N-phenyl-amid] (Beispiel 19) Beispiel 38 isoliert.

Ausbeute: 7%;

15

Masse: ber. [440], gef.: [M+H]⁺ 441, [M+2H]²⁺ 221; ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 8.20-6.57 (12H, m, aryl-H); 3.78 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.51, 3.26 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂-N); 3.32 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-).

Beispiel 39: 2-[2-(4-Aminomethyl-phenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- N-(2 -phenylamino-ethyl)-amid- trihydrochlorid

- a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2 phenylamino-ethyl)-amid:
 - Die Synthese erfolgt ausgehend von 8.2 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäure durch Umsetzung mit N-Phenylethylendiamin in Analogie zu Beispiel 1, Stufe f. Das Produkt wird durch Kristallisation aus Ethylacetat/Diethylether erhalten und ggebenenfalls aus Acetonitril umkristallisiert.
- 25 Ausbeute: 86%; Schmp.: 161-163°C;

 ¹H-NMR (250MHz, CDCl₃): δ [ppm] = 8.24-6-67 (12H, m, aryl-H); 4.21 (1H, breit, NHCO); 3.79, 3.36 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂-N); 3.66 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.66, 3.21 (4H, 2m, aryl-CH₂-CH₂-); 1.89 (1H, breit, Ph-<u>NH</u>).
- 30 b) 2-[2-(4-Aminomethyl-phenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- [N-(2 -phenylamino-ethyl)-amid]:

2.0 g (4.7 mmoł) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2 -phenylamino-ethyl)-amid werden in 100 mL Methanol in Gegenwart von ca.
2.5 g Methanol-feuchtem Raney-Nickel bei Raumtemperatur unter Normaldruck hydriert. Der Katalysator wird abfiltriert, mit Methanol gewaschen und das Lösemittel im Vakuum abdestilliert. Der Rückstand wird über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 85:1) chromatographiert, das Trihydrochlorid aus

Ausbeute: 1.5 g (59%); Schmp: > 220°C;

Ethanol/Aceton mit konz. Salzsäure kristallisiert.

Masse: ber.: [427], gef.: [M+H] 428;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 8.51 (1H, t, J=5.5 Hz, NHCO); 8.15-6.44 (12H, m, aryl-H); 5.71 (1H, t, J=5.5 Hz, -<u>NH</u>-Ph); 3.68 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.65 (2H, s, -N-<u>CH</u>₂-Ph); 3.44, 3.12 (4H, 2m, N-CH₂-CH₂-N); 3.22, 3.16 (4H, 2m, aryl-CH₂-CH₂-); 3.35 (2H, breit, NH₂).

15 <u>Beispiel 40:</u> 2-[2-(4-Aminomethyl-phenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(3,3 -diphenylpropyl)-amid-dihydrochlorid:

Ausgehend von 2.8 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(3,3-diphenylpropyl)-amid (Beispiel 13, Stufe b) gelingt die Synthese in Anlehnung an die Vorschrift gemäß Beispiel 39, Stufe b. Die Umsetzung wird in Gegenwart von 8 g Ammoniak bei 5 bar und 60°C durchgeführt. Der Rückstand wird über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 95:5 – 9:1) chromatographiert.

Ausbeute: 23%; Schmp: 140°C;

Masse: ber.: [502], gef.: [M+H]* 503;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 8.99 (1H, t, J=5.4 Hz, NHCO); 8.67 (3H, breit NH₃+); 8.50-7.29 (17H, m, aryl-H); 4.29, 4.15, 2.52 (5H, 3m, N-CH₂-CH₂-CH); 4.06 (2H, s, -<u>CH₂-NH₂)</u>; 3.68 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.63, 3.39 (4H, 2m, aryl-CH₂-CH₂-).

Beispiel 41: 2-{2-(4-Aminomethyl-phenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-{N'-(2-methyl-phenyl)-diazepid}- hydrochlorid

5 Ausgehend von 2.5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(2-methyl-phenyl)-diazepid] (Beispiel 15, Stufe b) gelingt die Synthese in Anlehnung an die Vorschrift gemäß Beispiel 39, Stufe b. Die Umsetzung wird in Gegenwart von 8 g Ammoniak bei 5 bar und 60°C durchgeführt. Der Rückstand wird über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 9:1) chromatographiert.

10 Ausbeute: 48%;

Masse: ber.: [481], gef.: [M+H]* 482;

¹H-NMR (250MHz, CD₃OD): δ [ppm] = 8.13-7.24 (11H, m, aryl-H); 4.10 (2H, s, -CH₂-

NH₂); 3.95 (3H, s, aryl-N-CH₃); 2.63 (3H, s, aryl-CH₃); 4.06-2.49 (10H, m,

diazacycloheptanyl).

15

<u>Beispiel 42:</u> 2-[2-(4-Aminomethyl-phenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-aminomethyl-benzyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid-dihydrochlorid:

- 20 Ausgehend von 7.8 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-cyanobenzyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid (Beispiel 12, Stufe b) gelingt die Synthese in Anlehnung an die Vorschrift gemäß Beispiel 39, Stufe b. Die Umsetzung wird in Gegenwart von 8 g Ammoniak bei 5 bar und 60°C durchgeführt. Der Rückstand wird über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 95:5 85:15)
- 25 chromatographiert.

Ausbeute: 42%;

Masse: ber.: [545], gef.: [M+H]⁺ 546;

 1 H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 8.76 (6H, s, 2 –NH3 $^{+}$); 8.15-6.93 (16H, m, aryl-H); 4.68 (2H, s, N-CH₂-Ph); 4.08, 4.02 (4H, 2s, CH₂-NH₂); 3.96 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.34 (4H, s, aryl-CH₂-CH₂-); 3.16-1.64 (6H, m, N-CH₂-CH₂-CH₂-).

5 <u>Beispiel 43:</u> 2-[2-(4-Aminomethyl-phenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-aminomethylbenzyl)-N-(3,3 -diphenylpropyl)-amid-dihydrochlorid:

Ausgehend von 8.3 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-cyanobenzyl)-N-(3,3-diphenylpropyl)-amid (Beispiel 17, Stufe b) gelingt die Synthese in Anlehnung an die Vorschrift gemäß Beispiel 39, Stufe b. Die Umsetzung wird in Gegenwart von 10 g Ammoniak bei 5 bar und 60°C durchgeführt. Der Rückstand wird über Kieselgel (Dichlormethan:Methanol 9:1 – 4:1) chromatographiert. Ausbeute: 36%; Schmp: 140°C; Masse: ber.: [621], gef.: [M+H]⁺ 622, [M+2H]²⁺ 312;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 8.51 (6H, breit, -NH₃+); 7.74-7.08 (21H, m, aryl-H); 4.66 (2H, s, N-CH₂-); 4.02, 4.00 (4H, 2s, CH₂-NH₂); 3.84 (3H, s, aryl-N-CH₃); 3.84, 3.41, 2.24 (5H, 3m, N-CH₂-CH₂-CH).

Beispiel 44: 2-{2-[4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl}-ethyl}-1-methyl20 benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(2-methylphenyl)-piperazid]

a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(2-methyl-phenyl)-piperazid]:

Die Synthese erfolgt ausgehend von 7.5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid durch Umsetzung mit N-(2Methylphenyl)piperazin in Analogie zu Beispiel 1, Stufe f. Das Produkt wird über
Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan:Methanol 50:1). Ausbeute: 58%;

b) 2-{2-[4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl]-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(2-methylphenyl)-piperazid]:

Ausgehend von 5.4 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-

carbonsäure-[N'-(2-methyl-phenyl)-piperazid] gelingt die Synthese in Analogie zur Vorschrift unter Beispiel 33. Als Base wird Kaliumtert.-butylat verwendet. Das Produkt wird über Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan:Methanol 20:1). Masse: ber.: [496], gef.: [M+H][†] 497;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.59 (1H, s, OH); 7.66-6.90 (11H, m, aryl-10 H); 5.76 (2H, s, -NH₂); 3.71 (3H, s, N-CH₃); 3.67 (4H, m -CH₂-CH₂-Ph); 3.17, 2.84 (8H, 2m, piperazinyl); 2.26 (3H, s, aryl-N-CH₃).

<u>Beispiel 45:</u> 2-{2-{4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl}-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(3-methylphenyl)-piperazid]

15

a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(3-methyl-phenyl)-piperazid]:

Die Synthese erfolgt ausgehend von 7.5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid durch Umsetzung mit N-(3-

20 Methylphenyl)piperazin in Analogie zu Beispiel 1, Stufe f. Das Produkt wird über Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan:Methanol 50:1). Ausbeute: 88%;

- b) 2-{2-[4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl]-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(3-methylphenyl)-piperazid]:
- 25 Ausgehend von 6.4 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(3-methyl-phenyl)-piperazid] gelingt die Synthese in Analogie zur Vorschrift unter Beispiel 33. Als Base wird Kaliumtert.-butylat verwendet. Das Produkt wird über Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan:Methanol 20:1). Masse: : ber.: [496], gef.: [M+H]* 497;

30 ¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.56 (1H, s, OH); 7.66-6.90 (11H, m, aryl-H); 5.76 (2H, s, NH₂); 3.72 (3H, s, N-CH₃); 3.64 (4H, m, -CH₂-CH₂-Ph); 3.17 (8H, m, piperazinyl); 2.25 (3H, s, aryl-N-CH₃).

Beispiel 46: 2-{2-[4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl]-ethyl}-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäure-(N'-benzyl-piperazid)

a) 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-(N'-benzyl-piperazid):

Die Synthese erfolgt ausgehend von 7.5 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäurechlorid durch Umsetzung mit N-Benzylpiperazin in Analogie zu Beispiel 1, Stufe f. Das Produkt wird über Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan:Methanol 50:1). Ausbeute: 91%;

10

b) 2-{2-[4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl]-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-(N'-benzyl-piperazid):

Ausgehend von 6.6 mmol 2-[2-(4-Cyanophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-(N'-benzyl-piperazid) gelingt die Synthese in Analogie zur Vorschrift

unter Beispiel 33. Als Base wird Kaliumtert.-butylat verwendet. Das Produkt wird über Kieselgel chromatographiert (Dichlormethan:Methanol 20:1).

Masse: ber.: [496], gef.: [M+H]⁺ 497, [M+2H]²⁺ 249;

¹H-NMR (250MHz, DMSO-d6): δ [ppm] = 9.56 (1H, s, OH); 7.62-7.16 (12H, m, aryl-H); 5.76 (2H, s, NH₂); 3.70 (3H, s, N-CH₃); 3.50 (2H, s, N-CH₂-Ph); 3.39 (4H, m, -

20 CH₂-CH₂-Ph); 3.16, 2.39 (8H, 2m, piperazinyl).

In Analogie zu den vorstehend beschriebenen Verfahren wurden ferner die folgenden Verbindungen erhalten:

25 <u>Beispiel 47:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(3-methylphenyl)-piperazid]

Beispiel 48: 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(3-ethoxyphenyl)-piperazid]

30

<u>Beispiel 49:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(3-isopropyloxyphenyl)-piperazid]

15

25

35

- <u>Beispiel 50:</u> 2-{2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(cyclopentyl)-piperazid]
- Beispiel 51: 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure- [N'-(2-methylphenyl)-piperazid]
 - <u>Beispiel 52:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(2-pyridyl)-piperazid]
- 10 <u>Beispiel 53:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(2-methoxyphenyl)-piperazid]
 - <u>Beispiel 54:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(2-ethoxyphenyl)-piperazid]
 - <u>Beispiel 55:</u> 2-[2-(4-Amidinophenyl)-ethyl]-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-benzyl-piperazid]
- <u>Beispiel 56:</u> 2-{2-[4-(Amino-methoxycarbonylimino-methyl)phenyl]-ethyl}-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-phenyl-N-[3-amino-3-methoxycarbonyliminopropyl]-amid
 - <u>Beispiel 57:</u> 2-{2-[4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl]-ethyl}-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(3-hydroxyphenyl)-piperazid]
 - <u>Beispiel 58:</u> 2-{2-[4-(Amino-methoxycarbonylimino-methyl)phenyl]-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-phenylethyl)-N-[3-amino-3-methoxycarbonylimino-propyl]-amid
- 30 <u>Beispiel 59:</u> 2-{2-[4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl]-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(2-pyridyl)-piperazid]
 - <u>Beispiel 60:</u> 2-{2-{4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl}-ethyl}-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(cyclohexyl)-piperazid]
 - Beispiel 61: 2-{2-[4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl]-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(cyclopentyl)-piperazid]

15

- <u>Beispiel 62:</u> 2-{2-[4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl]-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(2-ethoxy-phenyl)-piperazid]
- Beispiel 63: 2-{2-{4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl}-ethyl}-1-methylbenzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(3-methoxy-phenyl)-piperazid]
 - <u>Beispiel 64:</u> 2-{2-[4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl]-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(3-isopropyloxy-phenyl)-piperazid]
- 10 Beispiel 65: 2-{2-[4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl]-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(3-ethoxy-phenyl)-piperazid]
 - <u>Beispiel 66:</u> 2-{2-[4-(Amino-hydroximino-methyl)phenyl]-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-phenyl-N-[3-amino-3-hydroxyimino-propyl]-amid
 - <u>Beispiel 67:</u> 2-{2-[4-(Amino-hydroximino-methyl)phenyl]-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-phenylethyl)-N-[3-amino-3-hydroxyimino-propyl]-amid
- 20 <u>Beispiel 68:</u> 2-{2-[4-(Amino-hydroximino-methyl) phenyl]-ethyl}-1-methyl-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-[N'-(cyclohexyl)-piperazid]

Allgemeine Arbeitsvorschrift zur Synthese der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) an der festen Phase:

a) Reduktive Aminierung:

- Eine Suspension aus 0.06 mmol des an das Tritylharz gekoppelten Amins und 300 µl einer 1:1 (v/v) Lösung aus Tetramethylorthoformiat / Dichlormethan wird mit 500 µl einer 0.12 M Lösung der Aldehyde R⁴-CHO in Tetramethylorthoformiat /
- 30 Dichlormethan (1:1 v/v) versetzt und 2 h bei Raumtemperatur geschüttelt. Anschließend wird das Harz abfiltriert und je 2 mal mit 1,5 ml Dichlormethan, Dimethylformamid, Dichlormethan gewaschen.
 - Das Harz wird in 300 µl Dichlormethan suspendiert, mit 1200 µl einer 0.167 M Lösung von Natriumtriacetoxyborhydrid in Dichlormethan versetzt und 12 h bei
- Raumtemperatur geschüttelt. Das Harz wird abfiltriert und je 2 mal mit je 1.5 ml Wasser, Dimethylformamid / Wasser 7:3 (v/v), Dimethylformamid / Wasser / Essigsäure 90:10:5 (v/v/v), Dimethylformamid / Wasser 9:1 (v/v), Dimethylformamid, Dichlormethan gewaschen.

b) Acylierung mit 4-Chlor-3-nitro-benzoylchlorid:

Das Harz, in 500µl Diisopropylethylamin-Lösung (20% in Dichlormethan) suspendiert, wird mit 1000 µl einer 0.2 M Lösung von 4-Chlor-3-nitro-benzoylchlorid in Dichlormethan versetzt und 12 h bei Raumtemperatur geschüttelt. Anschließend wird abfiltriert und 3 mal mit je 1.5 ml Dichlormethan und 1-Methyl-2-pyrrolidon gewaschen.

c) Nucleophile Substitution:

10 Das Harz, in 500 μl Diisopropylethylamin-Lösung in 1-Methyl-2-pyrrolidon (20% v/v) suspendiert, wird mit 1000 μl einer 0.1 M Lösung eines Amins R¹-NH₂ in 1-Methyl-2-pyrrolidon versetzt und 12 h bei 85°C erhitzt. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wird das Harz abfiltriert und 3 mal mit je 1.5 ml 1-Methyl-2-pyrrolidon und Dimethylformamid gewaschen.

15

d) Reduktion der Nitrogruppe:

Das Harz wird in 500 µl Dimethylformamid suspendiert, mit 1000 µl 1.0 M SnCl₂ – Lösung in Dimethylformamid versetzt und 48 h bei Raumtemperatur geschüttelt. Anschließend wird das Harz abfiltriert und 2 mal mit je 1.5 ml Dimethylformamid,

20 Dioxan, Methanol/NH₄OH 98:2 (v/v), wässriges Methanol (80%), Methanol und Tetrahydrofuran gewaschen.

e) Oxidative Cyclisierung zum Benzimidazol:

Das Harz wird in 500µl Tetrahydrofuran suspendiert, mit 1000µl 0.1M Lösung eines Aldehyds R²-C₆H₄-CH₂CH₂-CHO Lösung in THF versetzt und 48 h bei Raumtemperatur unter Luftsauerstoff geschüttelt. Anschließend wird das Harz abfiltriert und 5 mal mit je 1.5 ml Tetrahydrofuran, Dichlormethan / Methanol 95/5

und Dichlormethan gewaschen.

30 f) Abpaltung des Produktes vom Harz:

Das Harz wird mit 1000 µl Trifluoressigsäure 10% v/v in Dichlormethan, 1h bei Raumtemperatur geschüttelt und abgesaugt. Anschließend wird das zurückbleibende Harz nochmals mit 500µl Trifluoressigsäure 10% v/v in Dichlormethan versetzt abgesaugt und die vereinigten Filtrate im Vakuum eingeengt.

Nach Behandlung des Harzrückstandes mit 1000 μl Dichlormethan /Methanol 95:5 wird nach 1 h Schütteln bei Raumtemperatur abfiltriert.

Die Filtrate und die erhaltenen Rückstande werden vereinigt und im Vakuum zur Trockene eingeengt.

Die nachfolgenden Tabellen fassen weitere erfindungsgemäß synthetisierte Verbindungen der allgemeinen Formel (I) zusammen. Diese sind sowohl in Analogie zu den vorstehend beschriebenen Beispielen 1- 68 als auch gemäß der vorstehend beschriebenen Festphasensynthese erhältlich.

$$R^3$$
 R^4
 N
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3
 R^3

<u>Tabelle 1:</u>
Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

$$-R^2: -C(=NH)NH_2; \quad -R^3: \qquad \qquad -R^4: \qquad OMe$$

bedeuten:

10

bedeuten.					
Bei- spiel	-R1	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
69	n-Decyl-	686	-	343	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(3-methoxy- benzyl)-amid
70	OEt	632	633	317	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-methoxy-benzyl)-amid
71	N(n-Butyl) ₂	715	716	358	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-methoxybenzyl)-amid
72	H Benzyl	721	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(3- methoxybenzyl)-amid
73		656	657	329	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(3-methoxybenzyl)-amid
74		600	601	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(3-methoxybenzyl)-amid

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	_			
75		650	-	326	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- [4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3- methoxybenzyl)-amid
76	cı	684	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-methoxybenzyl)-amid
77	————Me	650	-	326	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-methoxybenzyl)-amid
78	√ N _{Me}	657	658	329	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-methoxybenzyl)-amid
79	Ph N-Benzyl	809	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl-4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-methoxybenzyl)-amid
80	N-N-Me	762	763	381	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-methoxybenzyl)-amid
81		673	- ·	ı	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)- benzyl]-N-(3-methoxybenzyl)-amid
82		630	631	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(3- methoxybenzyl)-amid
83		642	- -	• ·	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(3-methoxybenzyl)-amid
84		680	681	641	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-methoxybenzyl)-amid

Tabelle 2:

5

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

-R²: -C(=NH)NH₂; -R³:
$$-R^4$$
: n-Butyl

			·		
Bei- spiel	-R1	ber. [M]	gef.*	gef.#	
85	n-Decyl-	622	623	311	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-n-butyl-amid
86	OEt	568	569	276	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-n-butyl-amid
87	N(n-Butyl) ₂	651	652	326	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-n-butyl-amid
88	H Benzyl	657	-	. -	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N- n-butyl-amid
89		592	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-n-butyl-amid
90		536		-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N- n-butyl-amid
91		586	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- [4-(amino-methyl)-benzyl]-N-n-butyl-amid
92	cı	620	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-n-butyl-amid
93	Me	586	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-n-butyl-amid
94	N Me	.593	594		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N- n-butyl-amid
95	Ph N-Benzyl	745	-		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl- 4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-n-butyl-amid
96	N_N	698		-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-n-butyl-amid
97		609	-		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)- benzyl]-N-n-butyl-amid

98		566	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-n-butyl-amid
99	V _s)	578	-	290	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-n-butyl-amid
100		616	-	309	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-n-butyl-amid

Tabelle 3:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

$$-\mathsf{R}^2: -\mathsf{C}(=\mathsf{NH})\mathsf{NH}_2; \quad -\mathsf{R}^3: \quad \bigvee_{\mathsf{NH}_2} \quad -\mathsf{R}^4: \quad -\mathsf{R}^4: \quad \bigvee_{\mathsf{NH}_2} \quad -\mathsf{R}^4: \quad -\mathsf{R}$$

peder	ACO11.				
Bei- spiel	_{-R} 1	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
101	n-Decyl-	656	657	329	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-benzyl-amid
102	OEt	602	603	1	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-benzyl-amid
103	N(n-Butyl) ₂	685	686	343	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-benzyl-amid
104	H N Benzyl O	691	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-benzyl-amid
105		626	•	ı	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-benzyl-amid
106		570	•	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-benzyl-amid
107		620	621	•	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- [4-(amino-methyl)-benzyl]-N-benzyl-amid
108	CI	654	 . ·	-	2-[2-(4-Amidinophenyi)ethyl]-1-[2-(4- chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-benzyl-amid

109	Me	620	621	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-benzyl-amid 2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-
110	√ N _{Me}	627	628	314	methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol- 5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)- benzyl]-N-benzyl-amid
111	Ph N-Benzyl	779	-	391	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl-4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-benzyl-amid
112	N-N-Me	732	733	367	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-benzyl-amid
113		643	•	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)- benzyl]-N-benzyl-amid
114		600	601	•	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-benzyl-amid
115		612	613	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-benzyl-amid
116		650	651	326	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3- benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)- benzyl]-N-benzyl-amid

Tabelle 4:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

 $-R^2$: $-C(=NH)NH_2$;

 $-R^3$

n4.

_			,		
Bei- spiel	_{-R} 1	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
117	n-Decyl-	657	658	329	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(2-pyridyl)-amid

118	T	602	T 604	1 202	2 (2 (4 Amidinaphanyl) othyll 4 (2 othor
110	→ ∠OEt	603	604	302	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-
i i	VOE!				propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-
		·	1		[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-pyridyl)-
			.		amid
119		686	-	344	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-
]	N(n-Butyl) ₂	1			butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-
			l	l	carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
j		İ	Í	l	N-(2-pyridyl)-amid
120	Н	692	1 _	<u> </u>	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3-
120	N Benzyl	0.02	1	· -	(benzylcarbonylamino)-propyl]-
1	IN Delizyi		1	1	benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-
1	1 "	1		1	
101				 	(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-pyridyl)-amid
121		627	628	314	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-
			1		cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl-
1					carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
	· ·				N-(2-pyridyl)-amid
122	1	571		286	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-
1	/_<] " ']	~00	cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl-
	/	1		1	
	1	ŀ			carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
400		1001		-	N-(2-pyridyl)-amid
123		621		311	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl-
		Ì	i	}	ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-
\$					[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-pyridyl)-
L	·	L			amid
124		655		329	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-
					chlomhenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-
		l	 		carbonsaure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
					N-(2-pyridyl)-amid
125		621	 	311	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-
123	—∕ V—Me	021	-	311	
1		1			methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-
1					carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
		·			N-(2-pyridyl)-amid
126		628	-	315	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-
					methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-
	/ · Ŋ				5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-
1.	Мe				benzyl]-N-(2-pyridyl)-amid
127	Ph C	780		· ·	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl-
'2'	N-Benzyl	' 00	-	-	4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl
]					benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-
100					(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-pyridyl)-amid
128		733	734	367	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-
·	\ _\ \\ \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\				methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-
			l		benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-
	· Me	·	J		(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-pyridyl)-amid
]]					
129		644	645	323	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3-
123		044	040	323	
	/ ' /		j		(morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5-
					yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-
					benzyl]-N-(2-pyridyl)-amid
130		601	-	301	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-
			l		(tetrahydrofuran-2-yl-methyl)-
	U		l	.]	benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-
		1			
					(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-pyridyl)-amid

131	613	-	307	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(2-pyridyl)-amid
132	651	652	326	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-pyndyl)-amid

Tabelle 5:

5 Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	<u></u>		·
Bei- spiel	-R ¹	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
133	n-Decyl-	657	658	329	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(3-pyridyl)-amid
134	OEt	603	604	302	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-pyridyl)-amid
135	N(n-Butyl) ₂	686	687	344	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-pyndyl)-amid
136	H N Benzyl O	692	ı	347	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(3-pyridyl)-amid
137		627	-	314	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(3-pyridyl)-amid
138	$\nearrow \bigcirc$	571	572	286	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(3-pyridyl)-amid
139		621	-	311	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- [4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-pyridyl)- amid

					·
140	cı	655	. -	629	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-pyridyl)-amid
141	Me	621	622	311	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-pyndyl)-amid
142	N _{Me}	628	-	315	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-pyridyl)-amid
143	PhN-Benzyl	780	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl- 4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(3-pyridyl)-amid
144	Me Me	733	-	367	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-pyndyl)-amid
145		644	645	323	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)- benzyl]-N-(3-pyridyl)-amid
146	√	601	-	301	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(3-pyndyl)-amid
147		613	614	307	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(3-pyridyl)-amid
148		651	-	326	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3- benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)- benzyl]-N-(3-pyridyl)-amid

Tabelle 6:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

 $-\mathsf{R}^2: -\mathsf{C}(=\mathsf{NH})\mathsf{NH}_2; \quad -\mathsf{R}^3: \qquad \qquad -\mathsf{R}^4: \qquad \qquad \mathsf{NH}_2.$

bedeu	uten:				·
Bei- spiel	- _{-R} 1	ber. [M]	gef.*	Gef. #	Chemische Bezeichnung
149	n-Decyl-	662	663	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N- cyclohexylmethyl-amid
150	OEt	608	•	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-cyclohexylmethyl-amid
151	N(n-Butyl) ₂	691	-	346	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-cyclohexylmethyl-amid
152	N Benzyl O	697	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N- cyclohexylmethyl-amid
153		632	-4	- .	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-cyclohexylmethyl-amid
154	$\nearrow \triangleleft$	576	-	<u>-</u>	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-cyclohexylmethyl-amid
155		626	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- [4-(amino-methyl)-benzyl]-N- cyclohexylmethyl-amid
156	cı	660	•		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-cyclohexylmethyl-amid
157	Me	626	<u>-</u>	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-cyclohexylmethyl-amid
158	N _{Me}	633	<u>-</u>	-	2-[2-(4-Amkdinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-cyclohexylmethyl-amid

	·				
159	Ph N—Benzyl	785	-		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl-4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-cyclohexylmethyl-amid
160	Me Me	662	663	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-cyclohexylmethyl-amid
161	_\^\O	649	-	•	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)- benzyl]-N-cyclohexylmethyl-amid
162		606	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N- cyclohexylmethyl-amid
163		618	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-cyclohexylmethyl-amid
164		656	_	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-cyclohexylmethyl-amid

Tabelle 7:

5

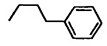
Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

 $-R^2$: -C(=NH)NH₂;

-R3:

NH,

p4.



Bei- spiel	-R1	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
165	n-Decyl-	684	-	343	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(3- phenylpropyl)-amid
166	OEt	630	<u>-</u>	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-phenylpropyl)-amid

407		1 = -	T		
167		714	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-
	N(n-Butyl) ₂	.	1	1	butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-
- 1		1		İ	carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
.		<u> </u>	<u> </u>		N-(3-phenylpropyl)-amid
168	H H	719	-	_	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3-
	N Benzyl	1	1	İ	(benzylcarbonylamino)-propyl]-
			l	1	benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-
) 0	i			(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-
					phenylpropyl)-amid
169		654	-	_	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-
	│			Ĭ	cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl-
		i]	l	carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
					N-(3-phenylpropyl)-amid
170		598	_	T -	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-
. 1			1		cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl-
1					carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
					N-(3-phenylpropyl)-amid
171		648	-	_	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl-
]	/ / >				ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-
İ				l	[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-
					phenylpropyi)-amid
172		682	-	_	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-
1	/(°)cı			· ·	chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-
ł					carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
	· ·				N-(3-phenylpropyl)-amid
173		648	_		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-
	/ / Me				methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-
					carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
					N-(3-phenylpropyl)-amid
174		655	-	328	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-
			.		methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-
1 .	N				5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-
	Мe		- 1		benzyl]-N-(3-phenylpropyl)-amid
175	Ph /	807			2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl-
	N-Benzyl	55.	·	_	4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]-
			- 1		benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-
	1		1		(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-
					phenylpropy!)-amid
176		760		_	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-[4-(2-
	\	. 55	ĺ	-	methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-
		1			benzimidazoi-5-yi-carbonsäure-N-[4-
1 1	Me		j	9	(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-
]]		1			phenylpropyl)-amid
					Fusin biobly dillid

177		671	-	336	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)- benzyl]-N-(3-phenylpropyl)-amid
178		628	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(3- phenylpropyl)-amid
179	\searrow_{s}	640	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-phenylpropyl)-amid
180		678	-	•	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-phenylpropyl)-amid

^{*[}M+H]*; #[M+2H]²⁺

Tabelle 8:

5 Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

$$-R^2$$
: $-C(=NH)NH_2$; $-R^3$: $-R^4$: $-R^4$: $-R^4$:

Dede	uteri.				
Bei- spiel	-R1	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
181	n-Decyl-	690	691	•	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(4-chlorbenzyl)- amid
182	OEt	636	637	319	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(4-chlorbenzyl)-amid
183	N(n-Butyl) ₂	719	720	360	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(4-chlorbenzyl)-amid
184	H N Benzyl O	726	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(4-chlorbenzyl)- amid
185		644	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(4-chlorbenzyl)-amid

400		T == .	T	·	
186	<u> </u>	604	605		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-
				1	cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl-
	l				carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
100		 	ļ		N-(4-chlorbenzyl)-amid
187		654	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl-
	/ / /		1		ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-
					[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(4-
			1		chlorbenzyl)-amid
188		688	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-
	/(')}_CI		1	İ	chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-
			i		carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
		1	1		N-(4-chlorbenzyl)-amid
189		654	_	_	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-
	/// > Me	•••			methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-
	/ _/		i	ĺ	carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
			•		N-(4-chlorbenzyl)-amid
190		661	662	331	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-
	· .	001	002	331	methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-
	N,				5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-
	Me	1			beary N. (4 oblestants) and
191	Ph 🔿	700			benzyl]-N-(4-chlorbenzyl)-amid
131	N-Benzyl	766	-		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl-
	N Belizyi				4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]-
1 1					benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-
		l			(amino-methyl)-benzyl]-N-(4-chlorbenzyl)-
192	<u> </u>	700			amid
192		766	-	384	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-
		i 1			methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-
1 1]		benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-
1 1	Me	{			(amino-methyl)-benzyl]-N-(4-chlorbenzyl)-
					amid
193		677	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3-
	\		ł		(morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5-
			1		yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-
					benzyl]-N-(4-chlorbenzyl)-amid
194		634	635	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-
	_\\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\				(tetrahydrofuran-2-yl-methyl)-
	O .	. 1	1	- 1	benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-
		.]	- 1	[(amino-methyl)-benzyl]-N-(4-chlorbenzyl)-
				- 1	amid
195		646	647		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-
			- ''		thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl-
	`S´	- 1	. 1	l	carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
		- 1	i	ł	N-(4-chlorbenzyl)-amid
196	<u> </u>	684	685		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-
		004	000	-	E-[E-[T-Anniumophenyi]ethyl]-1-(1,3-
					benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-
	~ ~ 0	1	1		yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(4-chlorbenzyl)-amid
		1	,		

<u>Tabelle 9:</u> Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

$$-R^2: -C(=NH)NH_2; \quad -R^3: \qquad \qquad -R^4: \qquad \qquad \\ NH_2: \quad CF: \qquad \\ NH_2: \quad NH_2: \qquad $

bede	uten:				
Bei- spiel	-R ¹	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
197	n-Decyl-	724	725	363	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(3- trifluormethylbenzyl)-amid
198	OEt	670	671	336	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
199	N(n-Butyl) ₂	753	754	377	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-tnfluormethylbenzyl)-amid
200	H Benzyl	847	•	424	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(3- trifluormethylbenzyl)-amid
201		753	754	377	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
202		638	639	320	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
203		688		-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- [4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3- trifluormethylbenzyl)-amid
204	cı	722	-	362	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4- chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
205	Me	688	-	345	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4- methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
206	N Me	695	•	348	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-trifluomethylbenzyl)-amid

207	Ph N-Benzyl	847	-	424	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl-4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
208	N-N-Me	800	801	401	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
209		711	712	356	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)- benzyl]-N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
210		668	669	335	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(3- trifluormethylbenzyl)-amid
211	\searrow_{s}	680	681	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
212		718	719	340	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid

Tabelle 10:

5 Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

$$-R^2$$
: $-C(=NH)NH_2$; $-R^3$: $-R^4$: $-R^4$:

Bei- spiel	-R1	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung				
213	n-Decyl-	674	675	338	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(2-fluorbenzyl)- amid				
214	OEt	620	621	310	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-fluorbenzyl)-amid				

		.,	· · · · ·		~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~
215	N(n-Butyl) ₂	703	704	352	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-fluorbenzyl)-amid
216	H Benzyl	709	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(2-fluorbenzyl)- amid
217	_~	644	645	323	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(2-fluorbenzyl)-amid
218	<i>→</i>	558	559	287	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(2-fluorbenzyl)-amid
219		638	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenylethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-fluorbenzyl)-amid
220	cı	672	-	<u>-</u>	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-fluorbenzyl)-amid
221		638	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-fluorbenzyl)-amid
222	N Me	645	•	323	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-fluorbenzyl)-amid
223	Ph N-Benzyl	797	-	399	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl- 4-phenyl-pipendin-4-yl)-methyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(2-fluorbenzyl)- amid
224	N-N-Me	750	751	376	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-fluorbenzyl)-amid
225		620	-	- 	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)- benzyl]-N-(2-fluorbenzyl)-amid
226	√	618		-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(2-fluorbenzyl)- amid

227	\searrow_s	630	631	307	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-fluorbenzyl)-amid
228		668	.	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-fluorbenzyl)-amid

5 Tabelle 11:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

$$-R^2$$
: $-C(=NH)NH_2$; $-R^3$: $-R^4$:

bedeu	uten:	· · · · · ·	·	·	-
Bei- spiel	-R1	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
229	n-Decyl-	706	707	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(2- naphthylmethyl)-amid
230	OEt	652	653	319	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-naphthylmethyl)-amid
231	N(n-Butyl) ₂	735	-	369	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-naphthylmethyl)-amid
232	H Benzyl O	741	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-(2- naphthylmethyl)-amid
233		676	677	339	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-naphthylmethyl)-amid
234		620	621	303	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-(2-naphthylmethyl)-amid
235		670	•()	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- [4-(amino-methyl)-benzyl]-N-(2- naphthylmethyl)-amid

		·			
236	-CI	704	-	353	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-
1	/ \/ ".				carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
	İ			1	
237		670	674	200	N-(2-naphthylmethyl)-amid
231		670	671	328	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-
		İ	l	1	methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-
		1	ł		carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
-					N-(2-naphthylmethyl)-amid
238		677	678	389	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-
		ł			methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-
	/ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· .		•	5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-
	Me			<u> </u>	benzyl]-N-(2-naphthylmethyl)-amid
239	Ph	829	-	416	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl-
	│		ļ	1	4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]-
				l	benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-
			ļ	l	(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-
[naphthylmethyl)-amid
240		782	783	391	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-
	/ /-N N-()				methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-
				!	benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-
	Me				(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-
1 1	•				naphthylmethyl)-amid
241		693		347	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3-
	\	033	_	547	(morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5-
					yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-
					benzyl]-N-(2-naphthylmethyl)-amid
242		650			2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-
272	\	050	-	-	2-[2-(4-Xinidinophenyi)ethyl)- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)-
	0				benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-
					(amino-methyl)-benzyl]-N-(2-
	· ·				
243		662			naphthylmethyl)-amid
240		002	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-
	s		· 1		thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl-
1 1	·	- 1			carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-
244		700			N-(2-naphthylmethyl)-amid
244		700	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-
		İ		ļ	benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-
	· • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		- 1		yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-
L					benzyl]-N-(2-naphthylmethyl)-amid

Tabelle 12:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

-R²: -C(=NH)NH₂; -R³:
$$-$$
NH₂ -R⁴: $-$ OM

Bei- spiel	-R1	ber. [M]	gef.*	Gef. #	Chemische Bezeichnung
245	n-Decyl-	638	639	320	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-[4-(methoxycarbonyl)- benzyl]-amid
246	OEt	584	585	293	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
247	N(n-Butyl) ₂	667	668	334	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
248	H N Benzyl O	673	674	337	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-[4-(methoxycarbonyl)- benzyl]-amid
249	_<	608	609	305	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-[4- (methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
250	$\nearrow \triangleleft$	552	553	277	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-[4- (methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
251		602	603	302	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- (2-aminoethyl)-N-[4-(methoxycarbonyl)- benzyl]-amid
252	cı	636	637	319	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
253	-Me	602	603	302	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
254	N _{Me}	609	610		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
255	Ph N—Benzyl	761	-		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl- 4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-[4-(methoxycarbonyl)- benzyl]-amid

256	Me Me	714	715	358	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
257	_\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	625	626	313	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-[4- (methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
258		582	583	292	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-[4-(methoxycarbonyl)- benzyl]-amid
259		594	595	298	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-[4- (methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
260		632	633	317	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid

^{*[}M+H]*; #[M+2H]²⁺

Tabelle 13:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

 $-R^2$: $-C(=NH)NH_2$; $-R^3$: $-NH_2$; $-R^4$:

Dede	atori.				
Bei- spiel	-R1	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
261	n-Decyl-	610	611	306	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(3-methoxybenzyl)-amid
262	OEt	556	557	279	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-methoxybenzyl)-amid
263	N(n-Butyl) ₂	639	640	320	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-methoxybenzyl)-amid
264	H N Benzyl O	645	-	323	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(3-methoxybenzyl)-amid

C					
265		580	581	291	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3- methoxybenzyl)-amid
266	$\overline{}$	524	525	263	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3- methoxybenzyl)-amid
267		574	575	288	
268	cı	608	609	305	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-methoxybenzyl)-amid
269		574	575	288	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-methoxybenzyl)-amid
270	N _N Me	581	582	291	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-methoxybenzyl)-amid
271	Ph N-Benzyl	733	734	367	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl- 4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(3-methoxybenzyl)-amid
272	Me Me	686	687	344	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-methoxybenzyl)-amid
273		597	598	299	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3- methoxybenzyl)-amid
274		554	555	278	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(3-methoxybenzyl)-amid
275		566	567	284	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-methoxybenzyl)-amid
276	* . #(M+2H) ²⁺	604	605	303	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-methoxybenzyl)-amid
164141	· ************************************				

^{*}[M+H]⁺ ; [#][M+2H]²⁺

Tabelle 14:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

 $-R^2$: $-C(=NH)NH_2$;

-R³:

-R⁴: n-Butyl

bedeu	uten:	·			
Bei- spiel	-R ¹	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
277	n-Decyl-	546	-	274	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-n-butyl-amid
278	OEt	492	ı	247	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-n-butyl-amid
279	N(n-Butyl) ₂	575	•	288	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N- n-butyl-amid
280	H Benzyl	581	-	-	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N- n-butyl-amid
281		516	-	1	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-n-butyl- amid
282	$\nearrow \triangleleft$	460	461	231	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N- n-butyl- amid
283		510	-	256	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- (2-aminoethyl)-N-n-butyl-amid
284		545		272	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N- n-butyl-amid
285	Me	510	-	255	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4- methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-n-butyl- amid
286	N _{Me}	517	- 1	259	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N- n-butyl-amid
287	Ph N-Benzyl	669	-		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl- 4-phenyl-pipendin-4-yl)-methyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-n-butyl-amid

288	Me Me	622	-	312	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-n-butyl-amid
289		533	-	268	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-n- butyl-amid
290		490	491	246	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-n-butyl-amid
291	\searrow_{s}	502	-	252	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-n-butyl- amid
292		540	-	271	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N- n-butyl-amid

^{*[}M+H]*; #[M+2H]2+

Tabelle 15:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

 $-R^2$: -C(=NH)NH₂;

∕-NH₂

-R³:

-R⁴: ______

peder	uten:	.	,		
Bei- spiel	_{-R} 1	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
293	n-Decyl-	580	581	291	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-benzyl-amid
294	OEt	526	527	264	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-benzyl-amid
295	N(n-Butyl) ₂	609	610	305	
296	H N Benzyl O	615	- -	308	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-benzyl-amid
297		550	551	276	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-benzyl- amid

	·		·		
298		494	495	248	cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-benzyl- amid
299		544	545	273	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- (2-aminoethyl)-N-benzyl-amid
300	cı	578	579	290	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4- chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-benzyl- amid
301.	Me	544	545	273	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-benzyl-amid
302	N _{Me}	551	552	276	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-benzyl-amid
303	Ph N-Benzyl	703	-	352	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl- 4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-benzyl-amid
304	N N N Me	656	657	329	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-benzyl-amid
305	no	567	568	284	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N- benzyl-amid
306		524	525	263	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-benzyl-amid
307		536	537	269	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-benzyl-amid
308	*: #raa. 21.11 ²⁺	574	575		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-benzyl-amid

Tabelle 16:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

 $-R^2$: -C(=NH)NH₂;

-R3:

/─NH₂

-R⁴:

bede	uten:				- 300
Bei- spiel	-R1	ber. [M]	gef.*	gef.#	
309	n-Decyl-	581	582	291	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(2-pyridyl)-amid
310	OEt	527	528	264	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-pyridyl)-amid
311	N(n-Butyl) ₂	610	611	306	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-pyridyl)-amid
312	H N Benzyi O	616	617	309	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(2-pyridyl)-amid
313		551	552	276	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2- pyridyl)-amid
314	$\nearrow \bigcirc$	495	496	248	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2- pyndyl)-amid
315		545	546	273	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- (2-aminoethyl)-N-(2-pyridyl)-amid
316		579	580	291	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4- chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2- pyridyl)-amid
317	Me	545	546	273	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-pyridyl)-amid
318	N _{Me}	552	553	277	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-pyridyl)-amid
319	Ph N-Benzyl	704	-		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl- 4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(2-pyridyl)-amid

320	N Me	657	658	329	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-pyridyl)-amid
321	\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	568	569	285	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2- pyridyl)-amid
322		525	526	263	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(2-pyridyl)-amid
323	S	537	538	269	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2- pyridyl)-amid
324		575	576	288	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3- benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2- pyridyl)-amid

^{*[}M+H]*; #[M+2H]²⁺

Tabelle 17:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

 $-R^2$: -C(=NH)NH₂; -R³.

R³: /-Ni

-R4:

pedel	uteri.				
Bei- spiel	-R ¹	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
325	n-Decyl-	581	582	291	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(3-pyridyl)-amid
326	OEt	527	528	264	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-pyridyl)-amid
327	N(n-Butyl) ₂	610	611	306	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-pyridyl)-amid
328	H N Benzyl O	616	617	309	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(3-pyridyl)-amid
329	_<	551	552	276	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsaure-N-(2-aminoethyl)-N-(3- pyridyl)-amid

000	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
330	$\nearrow \bigcirc$	495	496	248	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3- pyndyl)-amid
331		545	546	273	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- (2-aminoethyl)-N-(3-pyridyl)-amid
332	cı	579	580	291	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-pyridyl)-amid
333	Me	545	546	273	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-pyridyl)-amid
334	N _{Me}	552	553	277	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-pyridyl)-amid
335	Ph N-Benzyl	704	•	353	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl- 4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(3-pyridyl)-amid
336	N-N-Me	657	658	329	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-pyridyl)-amid
337		568	569	285	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3- pyridyl)-amid
338	√	525	526	263	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(3-pyridyl)-amid
339	S	537	538		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3- pyridyl)-amid
340	#20.222	575	576	288	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-pyridyl)-amid

Tabelle 18:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

 $-R^2$: $-C(=NH)NH_2$; $-R^3$: $-NH_2$: $-R^4$:

bede	uten:				
Bei- spiel	-R ¹	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
341	n-Decyl-	586	587	294	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-cyclohexylmethyl-amid
342	OEt	532	533	267	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-cyclohexylmethyl-amid
343	N(n-Butyl) ₂	615	616	308	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-cyclohexylmethyl-amid
344	H N Benzyl O	621	622	311	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-cyclohexylmethyl-amid
345		556	557	279	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N- cyclohexylmethyl-amid
346		500	501	251	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N- cyclohexylmethyl-amid
347		550	551	276	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- (2-aminoethyl)-N-cyclohexylmethyl-amid
348	cı	584	585	293	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4- chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N- cyclohexylmethyl-amid
349	Me	550	551	276	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-cyclohexylmethyl-amid
350	N Me	557	558	279	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-cyclohexylmethyl-amid
351	Ph N-Benzyl	708	-	355	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl-4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-cyclohexylmethyl-amid

352	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	662	663	332	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-cyclohexylmethyl-amid
353	_\^\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	573	574	287	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N- cyclohexylmethyl-amid
354		530	531	266	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-cyclohexylmethyl-amid
355		542	543	272	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N- cyclohexylmethyl-amid
356		580	581	291	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-cyclohexylmethyl-amid

^{*[}M+H]+; #[M+2H]2+

Tabelle 19:

5 Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

-R ² : -C(=NH)NH ₂ ;	-R ³ :	-NH ₂ ;	-R ⁴ :	

, 2000					
Bei- spiel	-R1	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
357	n-Decyl-	608	-	305	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid
358	OEt	554	-	278	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid
359	N(n-Butyl) ₂	637	1	319	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid
360	H N Benzyl O	643	-	322	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid

				•	
361		578	-	290	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3- phenylpropyl)-amid
362	$\nearrow \square$	522	-	262	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3- phenylpropyl)-amid
363		572	-	287	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- (2-aminoethyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid
364	cı	606	607	304	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid
365	Me	572	-	287	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid
366	√ N _{Me}	579	-	290	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid
367	Ph N-Benzyl	731	-	366	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl- 4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid
368	Me Me	643	644	323	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid
369		595	-	298	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3- phenylpropyl)-amid
370		552	553	277	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid
371		564	-	283	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3- phenylpropyl)-amid
372	*. #na. ou n²*	602	-	302	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-phenylpropyl)-amid

Tabelle 20:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

J	1	c	7
	i	7	٠
	•	٠	•

5			•	_		
	Bei- spiel	-R1	ber.	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
	373	n-Decyl-	615	616	308	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(4-chlorbenzyl)-amid
	374	OEt	560	561	281	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(4-chlorbenzyl)-amid
	375	N(n-Butyl) ₂	643	644	323	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(4-chlorbenzyl)-amid
	376	N Benzyl	649	650	326	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(4-chlorbenzyl)-amid
	377		584	585	293	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(4-chlorbenzyl)-amid
	378	<i></i>	528	529	265	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(4- chlorbenzyl)-amid
	379		578	579	290	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- (2-aminoethyl)-N-(4-chlorbenzyl)-amid
	380	cı	613	-	307	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4- chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(4- chlorbenzyl)-amid
	381	Me	578	579	290	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(4-chlorbenzyl)-amid
	382	N Me	585	586	294	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(4-chlorbenzyl)-amid
;	383	Ph N-Benzyl	737	738	370	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl- 4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(4-chlorbenzyl)-amid

384	Me Me	690	691	346	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(4-chlorbenzyl)-amid
385		601	602	302	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(4- chlorbenzyl)-amid
-386		558	559	280	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(4-chlorbenzyl)-amid
387	S	570	571	286	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(4- chlorbenzyl)-amid
388		608	609	305	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(4-chlorbenzyl)-amid

^{*[}M+H]*; #[M+2H]²⁺

Tabelle 21:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

Bei- spiel	-R1	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
389	n-Decyl-	648	649	325	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(3-trifluormethylbenzyl)- amid
390	OEt	594	595	298	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
391	N(n-Butyl) ₂	677	678	339	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
392	H N Benzyl O	683	684	342	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(3-trifluormethylbenzyl)- amid

<u> </u>			<u>. </u>		
393		618	619	310	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3- trifluomethylbenzyl)-amid
394		562	563	282	
395		612	613	307	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenylethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
396	cı	646	647	324	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
397	Me	612	613	307	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-trifluomethylbenzyl)-amid
398	NMe	619	620	310	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
399	Ph N-Benzyl	771	772	386	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl-4-phenyl-pipendin-4-yl)-methyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
400	N-N-Me	724	725	363	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid
401	N	635	636	318	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3- trifluormethylbenzyl)-amid
402		592	593	297	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(3-trifluormethylbenzyl)- amid
403	\searrow_s	604	605	303	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3- trifluomethylbenzyl)-amid
404	(C) (C) (C) (C) (C) (C) (C) (C) (C) (C)	642	643	322	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(3-trifluormethylbenzyl)-amid

Tabelle 22:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

-R³: -R²: -C(=NH)NH₂; -R4:

bede	uten:				*
Bei- spiel	-R1	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
405	n-Decyl-	598	599	300	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(2-fluorbenzyl)-amid
406	OEt	544	545	273	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-fluorbenzyl)-amid
407	N(n-Butyl) ₂	627	628	314	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-fluorbenzyl)-amid
408	H-N-Benzyl	633	634	317	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(2-fluorbenzyl)-amid
409		568	569	285	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2- fluorbenzyl)-amid
410	$\nearrow \triangleleft$	512	513	257	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2- fluorbenzyl)-amid
411		562	563	282	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- (2-aminoethyl)-N-(2-fluorbenzyl)-amid
412	cı	596	597	299	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-fluorbenzyl)-amid
413	—————Me	562	563	282	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4- methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2- fluorbenzyl)-amid
414	N _{Me}	569	570		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-fluorbenzyl)-amid
415	Ph N-Benzyl	721	722		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl- 4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(2-fluorbenzyl)-amid

416	Ne Me	674	675	338	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-fluorbenzyl)-amid
417	\\C_\C_\C_\C_\C_\C_\C_\C_\C_\C_\C_\C_\	585	586	293	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2- fluorbenzyl)-amid
418		542	543	272	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(2-fluorbenzyl)-amid
419	\searrow_s	554	555	278	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2- fluorbenzyl)-amid
420		592	593	297	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-fluorbenzyl)-amid

Tabelle 23:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

-R²: -C(=NH)NH₂;

-R³: ____

-R4:

,					
Bei- spiel	-R1	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
421	n-Decyl-	630	631	316	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(2-naphthylmethyl)-amid
422	OEt	576	577	289	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-naphthylmethyl)-amid
423	N(n-Butyl) ₂	659	660	330	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-naphthylmethyl)-amid
424	H N Benzyl O	665	666	333	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(2-naphthylmethyl)-amid
425		600	601	301	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2- naphthylmethyl)-amid

1	<u> </u>	-у			
426		544	545	273	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2- naphthylmethyl)-amid
427		594	595	298	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- (2-aminoethyl)-N-(2-naphthylmethyl)-amid
428	cı	628	629	315	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-naphthylmethyl)-amid
429	Me	594	595	298	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-naphthylmethyl)-amid
430	N _{Me}	601	602	301	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-naphthylmethyl)-amid
431	Ph N-Benzyl	753	· -	378	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl-4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-naphthylmethyl)-amid
432	N N Me	706	707	354	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-naphthylmethyl)-amid
433	_________________\	617	618	309	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2- naphthylmethyl)-amid
434	√	574	575	288	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2- aminoethyl)-N-(2-naphthylmethyl)-amid
435		586	- ;	294	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-naphthylmethyl)-amid
436	. #rss. or v2+	624	625	313	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-(2-aminoethyl)-N-(2-naphthylmethyl)-amid

Tabelle 24:

Erfindungsgemäße Verbindungen der allgemeinen Formel (I) worin

$$-\mathsf{R}^2: -\mathsf{C}(=\mathsf{NH})\mathsf{NH}_2; \quad -\mathsf{R}^3: \quad \bigvee_{\mathsf{NH}_2} \quad -\mathsf{R}^4: \quad \bigvee_{\mathsf{OMe}} \quad \mathsf{OMe}$$

bede	uten:				•
Bei- spiel	-R1	ber. [M]	gef.*	gef.#	Chemische Bezeichnung
437	n-Decyl-	714	715	358	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-n-decyl- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-[4- (methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
438	OEt	660	661	331	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-ethoxy-propyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
439	N(n-Butyl) ₂	743	744	373	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(3-di-n-butylaminopropyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
440	H N Benzyl O	749	1	•	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (benzylcarbonylamino)-propyl]- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-[4- (methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
441		684	+	343	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- cyclohexylethyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
442	∠ <	628	629	315	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- cyclopropylmethyl-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
443		678	-	340	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2-phenyl- ethyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N- [4-(amino-methyl)-benzyl]-N-[4- (methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
444	CI	712	713	357	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(4-chlorphenyl)ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
445	Me	678	-	340	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(4-methylbenzyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
446	N _{Me}	685	-	343	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[2-(1-methylpyrrolidin-2-yl)-ethyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid

	T				
447	Ph N-Benzyl	837	•		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[(1-benzyl-4-phenyl-piperidin-4-yl)-methyl]-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
448	N—N—N—Me	790	791	396	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-{3-[4-(2-methylphenyl)-piperazin-1-yl]-propyl}-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
449		701	702	351	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-[3- (morpholin-4-yl)-propyl]-benzimidazol-5- yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)- benzyl]-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]- amid
450		658	659	330	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1- (tetrahydrofuran-2-yl-methyl)- benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4- (amino-methyl)-benzyl]-N-[4- (methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
451	S	670	-		2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(2- thiophenyl-methyl)-benzimidazol-5-yl- carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]- N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid
452		708	709	347	2-[2-(4-Amidinophenyl)ethyl]-1-(1,3-benzodioxol-5-yl-methyl)-benzimidazol-5-yl-carbonsäure-N-[4-(amino-methyl)-benzyl]-N-[4-(methoxycarbonyl)-benzyl]-amid

[M+H]; #[M+2H]²⁺

Die vorstehend aufgeführten massenspektroskopischen Daten wurden über MS-ESI (Electrospray Ionisation) bestimmt.

5

Die erfindungsgemäßen Verbindungen zeichnen sich durch ihre Tryptaseinhibierende Wirksamkeit aus. Besagte Fähigkeit, die Tryptase zu inhibieren, wurde gemäß der nachfolgenden Testbeschreibung untersucht.

Die Bestimmung wird in Tris HCl Puffer (100 mM), der zusätzlich Calcium (5 mM) und Heparin (100 mg/ml) enthält, bei pH 7.4 durchgeführt. Als Standard wird rh beta Tryptase eingesetzt, die beispielsweise von Promega käuflich zu erwerben ist. Als Substrat dient N-p-Tosyl-Gly-Pro-Lys-para-nitroanilin in einer Konzentration von 0.6 mM. Das Substrat wird durch Tryptase verdaut wobei p-Nitroanilin entsteht, das bei 405 nm gemessen werden kann. Üblicherweise wird eine Inkubationszeit von 5

Minuten und eine Inkubationstemperatur von 37°C gewählt. Als Enzymaktivität werden 0.91 U/ml eingesetzt. Die Bestimmung erfolgt in einem Autoanalyser (Cobas Bio) der Firma Hofmann LaRoche. Die potentiellen Hemmsubstanzen werden in Konzentrationen von 10 μM im Screening eingesetzt, wobei die Hemmung der

Tryptase in Prozent angegeben wird. Bei über 70 % Hemmung wird die IC_{50} bestimmt (Konzentration bei der 50% der Enzymaktivität gehemmt ist). Nach 5-minütiger Vorinkubation der potentiellen Hemmsubstanzen, wird das Substrat zum Starten der Reaktion zugegeben, wobei die Bildung von p-Nitroanilin nach 5

5 Minuten, nach Testung der Linearität, als Maß für die Enzymaktivität genommen wird.

Die nach Durchführung des vorstehend beschriebenen Tests erhaltenen Daten (% Inhibition) sind für die erfindungsgemäßen Verbindungen in Tabelle 25

zusammengefaßt. Die sich für die erfindungsgemäßen Verbindungen ergebenden IC50-Werte sind Tabelle 26 zu entnehmen.

Tabelle 25:

Tabolio 25.	
Beispiel	% Inhibition (10µM)
70	63
71	58
72	69
74	66
75	60
76	58
80	53
81	69
82	61
86	72
87	59
88	70
90	67
91	62
93	56
96	55
97	56
98	. 67
99	58
100	67
103	60
104	74
106	58
107	65
113	56
114	58
. 118	71
119	57
120	74
121	52
122	70
123	60

	γ
Beispiel	% Inhibition (10µM)
124	55
125	63
128	51
129	63
130	77
134	69
135	64
136	74
137	52
138	72
139	76
140	63
144	54
145	73
146	65
147	51 ·
150	60
152	65
154	63
155	. 57
161	56
162	60
166	57
167	52
168	66
169	52
170	57
173	51
177	68
178	51
182	67
183	56

Fortsetzung Tabelle 25:

Fortsetzung	Tabelle 25:
Beispiel	% Inhibition (10µM)
184	72
186	60
187	63
193	59
194	61
198	63
200	69
202	58
203	53
209	61
210	59
214	54
216	65
219	51
225	58
226	64
230	61
231	54
232	58
233	53
235	52
237	52
241	69
242	63
262	58
266	61
274	57
278	83
279	60
280	59
282	65
283	59

Beispiel	% Inhibition (10µM)
284	55
288	65
290	70
291	75
294	69
295	55
296	51
298	57
304	51
306	62
307	57
310	70
312	55
314	61
322	51
323	59
326	51
330	54
342	75
346	51
352	51
354	58
355	51
358	77
359	59
362	74
369	57
370	53
371	55
374	62
375	58 .
378	52

Fortsetzung Tabelle 25:

5

Beispiel	% Inhibition (10µM)
384	59
386	55
387	55
390	. 60
394	52
400	52
402	51
406	54
422	58
438	59
440	64
442	59_
443	52
444	53
445	52
450	72

Tabelle 26 faßt-die für erfindungsgemäße Verbindungen erhalten IC50 Bindungswerte zusammen. Diese wurden wie vorstehend ausgeführt ermittelt.

Tabelle 26:

1 000110 20.		
Beispiel	IC ₅₀ [µM]	
1	0,887	
2	0,153	
3	0,66	
4	0,081	
5	0,245	
1 2 3 4 5 6 7	0,571	
7	0.67	
8	0,201	
9	0,14	
10	0,316	
11	0,086	
12	0,479	
15	0,098	
16	0,1545	
17	0,1069	
18	0,312	
19	0,032	
20	0,31	
21	0,051	
22	0,056	
. 23	0,049	
24	0,016	
25	0,055	
26	0,168	
27	0,153	
29	0,158	
36	0,067	
37	0,068	
38	0,113	
40	0,113 0,192	
41	0,1725	
42	0,836	
43	0,319	
47	0,118 0,147	
48	0,147	
. 49	0,152	

Beispiel	IC ₅₀ [µM]
50	0,176
51	0,231
52	0,231
53	0,241
54	0,305
55	0,346
70	0,422
86	0,135
102	0,369
107	0,344
118	0,304
122	0,515
134	0,231
138	0,431
150	0,292
166	0,274
198	0,458
202	0,822
214	0,335
230	.0,153
234	0,76
262	0,284
266	0,641
278	0,251
294	0,35
310	0,253
314	0,771
326	0,288
330	0,503
342	0,275 0,169
358	0,169
390	0,402
406	0,392
410	0,626
422	0,364

Die erfindungsgemäßen Tryptase-Inhibitoren können oral, transdermal, inhalativ oder parenteral verabreicht werden. Die erfindungsgemäßen Verbindungen liegen hierbei als aktive Bestandteile in üblichen Darreichungsformen vor, beispielsweise in Zusammensetzungen, die im wesentlichen aus einem inerten pharmazeutischen Träger und einer effektiven Dosis des Wirkstoffs bestehen, wie beispielsweise Tabletten, Dragées, Kapseln, Oblaten, Pulver, Lösungen, Suspensionen, Emulsionen, Sirupe, Suppositorien, transdermale Systeme etc.. Eine wirksame Dosis der erfindungsgemäßen Verbindungen liegt bei einer oralen Anwendung zwischen 1 und 100, vorzugsweise zwischen 1 und 50, besonders bevorzugt zwischen 5-30 mg/Dosis, bei intravenöser oder intramuskulärer Anwendung zwischen 0,001 und 50, vorzugsweise zwischen 0,1 und 10 mg/Dosis. Für die Inhalation sind erfindungsgemäß Lösungen geeignet, die 0,01 bis 1,0, vorzugsweise 0,1 bis 0,5 % Wirkstoff enthalten. Für die inhalative Applikation ist die Verwendung von Pulvern

bevorzugt. Gleichfalls ist es möglich, die erfindungsgemäßen Verbindungen als Infusionslösung, vorzugsweise in einer physiologischen Kochsalzlösung oder Nährsalzlösung einzusetzen.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können allein oder in Kombination mit anderen erfindungsgemäßen Wirkstoffen, gegebenenfalls auch in Kombination mit weiteren pharmakologisch aktiven Wirkstoffen, zur Anwendung gelangen. Geeignete Anwendungsformen sind beispielsweise Tabletten, Kapseln, Zäpfchen, Lösungen, Säfte, Emulsionen oder dispersible Pulver. Entsprechende Tabletten können beispielsweise durch Mischen des oder der Wirkstoffe mit bekannten Hilfsstoffen, beispielsweise inerten Verdünnungsmitteln, wie Calciumcarbonat, Calciumphosphat oder Milchzucker, Sprengmitteln, wie Maisstärke oder Alginsäure, Bindemitteln, wie Stärke oder Gelatine, Schmiermitteln, wie Magnesiumstearat oder Talk, und/oder Mitteln zur Erzielung des Depoteffektes, wie Carboxymethylcellulose, Celluloseacetatphthalat, oder Polyvinylacetat erhalten werden. Die Tabletten können auch aus mehreren Schichten bestehen.

30

Entsprechend können Dragees durch Überziehen von analog den Tabletten hergestellten Kernen mit üblicherweise in Drageeüberzügen verwendeten Mitteln, beispielsweise Kollidon oder Schellack, Gummi arabicum, Talk, Titandioxid oder Zucker, hergestellt werden. Zur Erzielung eines Depoteffektes oder zur Vermeidung von Inkompatibilitäten kann der Kern auch aus mehreren Schichten bestehen. Desgleichen kann auch die Drageehülle zur Erzielung eines Depoteffektes aus mehreren Schichten bestehen wobei die oben bei den Tabletten erwähnten Hilfsstoffe verwendet werden können.

Hydroxybenzoate, enthalten.

- Säfte der erfindungsgemäßen Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen können zusätzlich noch ein Süßungsmittel, wie Saccharin, Cyclamat, Glycerin oder Zucker sowie ein geschmacksverbesserndes Mittel, z.B. Aromastoffe, wie Vanillin oder Orangenextrakt, enthalten. Sie können außerdem Suspendierhilfsstoffe oder Dickungsmittel, wie Natriumcarboxymethylcellulose, Netzmittel, beispielsweise Kondensationsprodukte von Fettalkoholen mit Ethylenoxid, oder Schutzstoffe, wie p-
- Injektionslösungen werden in üblicher Weise, z.B. unter Zusatz von Konservierungsmitteln, wie p-Hydroxybenzoaten, oder Stabilisatoren, wie Alkalisalzen der Ethylendiamintetraessigsäure hergestellt und in Injektionsflaschen oder Ampullen abgefüllt.
- Die eine oder mehrere Wirkstoffe beziehungsweise Wirkstoffkombinationen enthaltenden Kapseln können beispielsweise hergestellt werden, indem man die Wirkstoffe mit inerten Trägern, wie Milchzucker oder Sorbit, mischt und in Gelatinekapseln einkapselt.
- 20 Geeignete Zäpfchen lassen sich beispielsweise durch Vermischen mit dafür vorgesehenen Trägermitteln, wie Neutralfetten oder Polyäthylenglykol beziehungsweise dessen Derivaten, herstellen.

Eine therapeutisch wirksame Tagesdosis beträgt zwischen 1 und 800 mg, bevorzugt 25 10 - 300 mg pro Erwachsener.

Die nachfolgenden Beispiele illustrieren die vorliegende Erfindung ohne sie jedoch in ihrem Umfang zu beschränken:

Pharmazeutische Formulierungsbeispiele

A)	<u>Tabletten</u>	pro Tablette
5	Wirkstoff	100 mg
	Milchzucker	140 mg
	Maisstärke	240 mg
	Polyvinylpyrrolidon	15 mg
	Magnesiumstearat	<u>5</u> mg
10		500 mg

Der feingemahlene Wirkstoff, Milchzucker und ein Teil der Maisstärke werden miteinander vermischt. Die Mischung wird gesiebt, worauf man sie mit einer Lösung von Polyvinylpyrrolidon in Wasser befeuchtet, knetet, feuchtgranuliert und trocknet. 15 Das Granulat, der Rest der Maisstärke und das Magnesiumstearat werden gesiebt und miteinander vermischt. Das Gemisch wird zu Tabletten geeigneter Form und Größe verpreßt.

B)	<u>Tabletten</u>	pro	Tablette
20	<i>i</i>		
	Wirkstoff	80	mg
	Maisstärke	190	mg
	Milchzucker	55	mg
	Mikrokristalline Cellulose	35	mg
25	Polyvinylpyrrolidon	15	mg
. •	Natrium-carboxymethylstärke	23	mg
	Magnesiumstearat	2_	mg
		400	mg

- 30 Der feingemahlene Wirkstoff, ein Teil der Maisstärke, Milchzucker, mikrokristalline Cellulose und Polyvinylpyrrolidon werden miteinander vermischt, die Mischung gesiebt und mit dem Rest der Maisstärke und Wasser zu einem Granulat verarbeitet, welches getrocknet und gesiebt wird. Dazu gibt man die Natriumcarboxymethylstärke und das Magnesiumstearat, vermischt und verpreßt das
- Gemisch zu Tabletten geeigneter Größe.

C)	<u>Dragées</u>	pro	<u>Dragée</u>
	Wirkstoff	5	mg
	Maisstärke	41,5	mg
5	Milchzucker	30	mg
	Polyvinylpyrrolidon	3	mg
	Magnesiumstearat	_0,5	<u>mg</u>
		80	mg

- Der Wirkstoff, Maisstärke, Milchzucker und Polyvinylpyrrolidon werden gut gemischt und mit Wasser befeuchtet. Die feuchte Masse drückt man durch ein Sieb mit 1 mm-Maschenweite, trocknet bei ca. 45°C und schlägt das Granulat anschließend durch dasselbe Sieb. Nach dem Zumischen von Magnesiumstearat werden auf einer Tablettiermaschine gewölbte Dragéekerne mit einem
- Durchmesser von 6 mm gepreßt. Die so hergestellten Dragéekerne werden auf bekannte Weise mit einer Schicht überzogen, die im wesentlichten aus Zucker und Talkum besteht. Die fertigen Dragées werden mit Wachs poliert.

D)	Kapseln	•	pro Kapsel
20	1		
	Wirkstoff		50 mg
	Maisstärke		268,5 mg
	Magnesiumstearat		1,5mg
			320 mg

Substanz und Maisstärke werden gemischt und mit Wasser befeuchtet. Die feuchte Masse wird gesiebt und getrocknet. Das trockene Granulat wird gesiebt und mit Magensiumstearat gemischt. Die Endmischung wird in Hartgelatinekapseln Größe 1 abgefüllt.

30

E) Ampullenlösung

		•	
	Wirkstoff	50	mg
	Natriumchlorid	50	mg
35	Aqua pro inj.	. 5	ml

Der Wirkstoff wird bei Eigen-pH oder gegebenenfalls bei pH 5,5 bis 6,5 in Wasser gelöst und mit Natriumchlorid als Isotonans versetzt. die erhaltene Lösung wird

pyrogenfrei filtriert und das Filtrat unter aseptischen Bedingungen in Ampullen abgefüllt, die anschließend sterilisiert und zugeschmolzen werden. Die Ampullen enthalten 5 mg, 25 mg und 50 mg Wirkstoff.

5 F) <u>Suppositorien</u>

Wirkstoff	50	mg
Adeps solidus	<u>1650</u>	mg
	1700	mg

10

Das Hartfett wird geschmolzen. Bei 40°C wird die gemahlene Wirksubstanz homogen dispergiert. Es wird auf 38°C abgekühlt und in schwach vorgekühlte Suppositorienformen ausgegossen.

Patentansprüche

1) Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$R^4$$
 N
 R^3
 R^2
 R^2
 R^2

zur Herstellung eines Arzneimittels zur Vorbeugung und/oder Behandlung von Krankheiten, in denen Tryptase-Inhibitoren einen therapeutischen Nutzen entfalten können, worin

10 R¹ C₁-C₁₀-Alkyl, welches gegebenenfalls ein-, zwei- oder dreifach durch eine oder mehrere der Gruppen C₁-C₄-Alkoxy, Phenoxy, Hydroxyphenoxy, C₁-C₄-Alkoxy-phenoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -CO-NH₂, -CO-NH-(C₁-C₄-Alkyl) oder -NH-CO-Benzyl substituiert sein kann, oder

Phenyl-C₁-C₄-alkyl, wobei der Phenylring gegebenenfalls ein-, zwei-, oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder

ein über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke verknüpfter 5 oder 6 gliedriger, gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein, zwei oder drei Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und der gegebenenfalls ein-, zwei- oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl substituiertes Phenyl oder gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl substituiertes Benzyl sübstituiert sein kann oder an den über zwei benachbarte Kohlenstoffatome gegebenenfalls ein Benzolring ankondensiert sein kann;

R² -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂:

R³ und R⁴

30

15

gleich oder verschieden, Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, welches ein- oder zweifach durch eine oder mehrere der Gruppen COOH, COO-C₁-C₄-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert sein kann, oder

5

10

25

30

35

Phenyl-C₁-C₄-alkyl, wobei die C₁-C₄-Alkylenbrücke gegebenfalls durch Phenyl, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und wobei der Phenylring gegebenenfalls ein-, zwei-, oder dreifach, direkt oder über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyl, Chlor, Brom, COOH, COO-C₁-C₄-Alkyl, -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert sein kann, oder

ein direkt oder über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke verknüpfter 5-, 6- oder 7gliedriger, gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein, zwei, drei oder
vier Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder
Schwefel enthalten kann und der gegebenenfalls ein-, zwei- oder dreifach
durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, Phenyl oder Benzyl
substituiert sein kann oder an den über zwei benachbarte Kohlenstoffatome
gegebenenfalls ein Benzolring ankondensiert sein kann, oder

C₃-C₈-Cycloalkyl, Naphthyl oder Phenyl, welches gegebenenfalls ein-, zwei-, oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Phenyloxy, Benzyloxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder

oder

R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5-, 6- oder 7-gliedrigen, gesättigten oder ungesättigten Heterocyclus, der ein oder zwei weitere Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und der gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₅-C₆-Cycloalkyl, Benzyl, das gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, Pyridyl oder Phenyl, das gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl-, C₁-C₄-Alkoxy- oder Hydroxy substituiert ist, substituiert sein kann,

bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

2) Aminocarbonyl-substituierte Benzimidazolderivate der allgemeinen Formel (I)

$$R^4$$
 N
 R^2
 R^2
 R^2
 R^3
 R^2
 R^3

worin

5 R¹ C₁-C₁₀-Alkyl, welches gegebenenfalls ein-, zwei- oder dreifach durch eine oder mehrere der Gruppen C₁-C₄-Alkoxy, Phenoxy-, C₁-C₄-Alkoxy-phenoxy, Hydroxyphenoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -CO-NH₂, -CO-NH-(C₁-C₄-Alkyl) oder -NH-CO-Benzyl substituiert sein kann, oder

10

Phenyl-C₁-C₄-alkyl, wobei der Phenylring gegebenenfalls ein-, zwei-, oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder

- ein über eine Einfachbindung oder über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke verknüpfter 5 oder 6 gliedriger, gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein, zwei oder drei Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und der gegebenenfalls ein-, zwei- oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl substituiertes Phenyl oder gegebenenfalls durch C₁-C₄-Alkyl substituiertes Benzyl substituiert sein kann oder an den über zwei benachbarte Kohlenstoffatome gegebenenfalls ein Benzolring ankondensiert sein kann;
 - R² -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂;

25

R³ C₁-C₆-Alkyl, welches ein- oder zweifach durch eine oder mehrere der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

30

Benzyl, wobei der Phenylring ein- oder zweifach, direkt oder über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke durch eine oder mehrere der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl,

20

25

30

35

-N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder --NH-C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

Phenyl-C₂-C₄-alkyl, wobei die C₂-C₄-Alkylenbrücke gegebenfalls durch
Phenyl, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und
wobei der Phenylring gegebenenfalls ein- oder zweifach, direkt oder über eine
C₁-C₄-Alkylenbrücke durch eine oder mehrere der Gruppen -NH₂,
-NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl,
-N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂
substituiert sein kann, oder

ein über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke verknüpfter 5 oder 6 gliedriger, gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein, zwei oder drei Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann und der gegebenenfalls ein-, zwei- oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, Phenyl oder Benzyl substituiert sein kann;

R⁴ Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, welches ein- oder zweifach durch eine oder mehrere der Gruppen COOH, COO-C₁-C₄-Alkyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl substituiert sein kann, oder

Phenyl-C₁-C₄-alkyl, wobei die C₁-C₄-Alkylenbrücke gegebenfalls durch Phenyl substituiert sein kann und wobei der Phenylring gegebenenfalls ein-, zwei-, oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder

C₃-C₈-Cycloalkyl, Naphthyl oder Phenyl, welches gegebenenfalls ein-, zwei-, oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Phenyloxy, Benzyloxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder

ein über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke verknüpfter 5-,6- oder 7-gliedriger, gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein Heteroatom ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthält und der gegebenenfalls ein-, zwei- oder dreifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, Phenyl oder Benzyl substituiert sein kann oder an den über zwei

benachbarte Kohlenstoffatome gegebenenfalls ein Benzolring ankondensiert sein kann, oder

- R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 5-, 6- oder 7gliedrigen, gesättigten oder ungesättigten Heterocyclus, der ein oder zwei
 weitere Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder
 Schwefel enthält und der gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste
 C1-C4-Alkyl, Benzyl, das gegebenenfalls durch C1-C4-Alkyl-substituiert ist,
 C5-C6-Cycloalkyl, Pyridyl oder Phenyl, das gegebenenfalls einen Rest
 ausgewählt aus der Gruppe C1-C4-Alkyl, C1-C4-Alkoxy oder Hydroxy trägt,
 substituiert sein kann,
 bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate,
 ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie
 gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
 - 3) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 2, worin
- unsubstituiertes C₁-C₁₀-Alkyl, oder
 ein- oder zweifach durch C₁-C₄-Alkoxy, Phenoxy-, C₁-C₄-Alkoxy-phenoxy,
 Hydroxyphenoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -CO-NH₂, -CO-NH-(C₁-C₄-Alkyl) oder -NH-CO-Benzyl substituiertes C₁-C₄-Alkyl, oder
- Phenyl-C₁-C₃-alkyl, wobei der Phenylring gegebenenfalls ein- oder zweifach durch C₁-C₄-Alkyl, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder
- ein über eine C₁-C₃-Alkylenbrücke verknüpfter 5-, 6- oder 7- gliedriger,
 gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein oder zwei Heteroatome
 ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthalten kann
 und der gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der
 Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl, Methylphenyl- oder Benzyl substituiert
 sein kann oder an den über zwei benachbarte Kohlenstoffatome
 gegebenenfalls ein Benzolring ankondensiert sein kann;
 - R^2 -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂;

R³ C₁-C₆-Alkyl, welches ein- oder zweifach durch eine oder mehrere der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

5

Benzyl, wobei der Phenylring direkt oder über eine C_1 - C_4 -Alkylenbrücke durch eine der Gruppen -NH₂, -NH(C_1 - C_4 -Alkyl), -N(C_1 - C_4 -Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C_1 - C_4 -Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

10

Phenyl-C₂-C₄-alkyl, wobei die C₂-C₄-Alkylenbrücke gegebenfalls durch Phenyl, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann und wobei der Phenylring direkt oder über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke durch eine der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂,

15

-NHBenzyl, -N(Benzyl) $_2$, -C(=NH)NH $_2$ oder -NH-C(=NH)NH $_2$ substituiert sein kann, oder

20

ein über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke verknüpfter 5-, 6- oder 7-gliedriger, gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein oder zwei Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff oder Stickstoff enthalten kann und der gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste Methyl, Propyl, Phenyl oder Benzyl substituiert sein kann;

25 R⁴

Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, welches durch eine der Gruppen COOH, COO-C₁-C₄-Alkyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl substituiert sein kann, oder

30

Phenyl-C₁-C₄-alkyl, wobei die C₁-C₄-Alkylenbrücke gegebenfalls durch Phenyl substituiert sein kann und wobei der Phenylring gegebenenfalls einoder zweifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder

35

C₃-C₈-Cycloalkyl, Naphthyl oder Phenyl, welches gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkoxy, Phenyloxy, Benzyloxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder

ein über eine C₁-C₄-Alkylenbrücke verknüpfter 5-, 6- oder 7-gliedriger, gesättigter oder ungesättigter Heterocyclus, der ein Heteroatom ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff, Stickstoff oder Schwefel enthält und der gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl oder Benzyl substituiert sein kann oder an den über zwei benachbarte Kohlenstoffatome gegebenenfalls ein Benzolring ankondensiert sein kann, oder

10 R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 6- oder 7gliedrigen, gesättigten oder ungesättigten Heterocyclus, der ein oder zwei
weitere Heteroatome ausgewählt aus der Gruppe Sauerstoff oder Stickstoff
enthält und der gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste
Methyl, Ethyl, Propyl, Benzyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Pyridyl oder Phenyl, das
gegebenenfalls einen Rest ausgewählt aus der Gruppe Methyl, Methoxy,
Ethoxy, Propyloxy oder Hydroxy trägt, substituiert sein kann,
bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate,
ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie
gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

.

20

30

35

5

4) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß Anspruch 2 oder 3, worin

unsubstituiertes C₁-C₁₀-Alkyl, oder durch C₁-C₄-Alkoxy, Phenoxy,

C₁-C₄-Alkoxy-phenoxy, Hydroxyphenoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, -NH₂,

-NH(C₁-C₄-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₄-Alkyl), -CO-NH₂,

-CO-NH-(C₁-C₄-Alkyl) oder -NH-CO-Benzyl substituiertes C₁-C₄-Alkyl, oder

Phenyl-C₁-C₃-alkyl, wobei der Phenylring gegebenenfalls ein- oder zweifach durch C₁-C₄-Alkyl, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₄-Alkyl substituiert sein kann, oder

ein über eine C_1 - C_3 -Alkylenbrücke verknüpfter, gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl, Methylphenyl- oder Benzyl substituierter Heterocyclus, ausgewählt aus der Gruppe Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, Pyridin, Piperidin, Pyrimidin, Piperazin, Morpholin, Thiomorpholin, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Pyrazol, Pyrazolin, Pyrazolidin, Triazol, Furan, Tetrahydrofuran, α -Pyran, γ -Pyran,

15

20

25

30

Dioxolan, Tetrahydropyran, Dioxan, Thiophen, Dihydrothiophen, Thiolan, Dithiolan,

Oxazol, Isoxazol, Thiazol, Isothiazol, Oxadiazol, Benzodioxol, Benzimidazol, Benzthiophen, Benzfuran oder Indol;

 R^2 -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂;

 R^3 C_1 - C_3 -Alkyl, das durch -NH₂, -NH(C_1 - C_3 -Alkyl), -N(C_1 - C_3 -Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C_1 - C_3 -Alkyl), -C(=NH)NH₂ oder -NH-C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

Benzyl, wobei der Phenylring direkt oder über eine Methylenbrücke durch eine der Gruppen -NH2, -NH(C1-C3-Alkyl), -N(C1-C4-Alkyl)2, -NHPhenyl, -N(Phenyl)2, -NHBenzyl, -N(Benzyl)2, -NH-CO-(C1-C3-Alkyl), -C(=NH)NH2 oder -NH-C(=NH)NH2 substituiert ist, oder

Phenyl-C2-C3-alkyl, wobei die C2-C3-Alkylenbrücke gegebenfalls durch Phenyl, COOH oder COO-C1-C3-Alkyl substituiert sein kann und wobei der Phenylring direkt oder über eine Methylenbrücke durch eine der Gruppen -NH2, -NH(C1-C3-Alkyl), -N(C1-C3-Alkyl)2, -NHPhenyl, -N(Phenyl)2, -NHBenzyl, -N(Benzyl)2, -C(=NH)NH2 oder -NH-C(=NH)NH2 substituiert sein kann, oder

ein über eine C₁-C₃-Alkylenbrücke verknüpfter, gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl oder Benzyl substituierter Heterocyclus, ausgewählt aus der Gruppe Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, Pyridin, Piperidin, Pyrimidin, Piperazin, Morpholin, Diazepan, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Pyrazol, Pyrazolin, Pyrazolidin, Furan, Tetrahydrofuran, α-Pyran, γ-Pyran, Dioxolan, Tetrahydropyran, Dioxan, Oxazol oder Isoxazol;

- R⁴ Wasserstoff, C₁-C₄-Alkyl, welches durch eine der Gruppen COOH, COO-C₁-C₃-Alkyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl substituiert sein kann, oder
- Phenyl-C₁-C₃-alkyl, wobei die C₁-C₃-Alkylenbrücke gegebenfalls durch Phenyl substituiert sein kann und wobei der Phenylring gegebenenfalls durch C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃-Alkoxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₃-Alkyl substituiert sein kann, oder

10

15

30

C₃-C₈-Cycloalkyl, Naphthyl oder Phenyl, welches gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste C₁-C₃-Alkyl, C₁-C₃-Alkoxy, Phenyloxy, Benzyloxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH oder COO-C₁-C₃-Alkyl substituiert sein kann, oder

ein über eine C₁-C₃-Alkylenbrücke verknüpfter, gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl, Methylphenyl- oder Benzyl substituierter Heterocyclus, ausgewählt aus der Gruppe Pyrrol, Pyrrolin, Pyrrolidin, Pyridin, Piperidin, Pyrimidin, Piperazin, Morpholin, Thiomorpholin, Imidazol, Imidazolin, Imidazolidin, Pyrazol, Pyrazolin, Pyrazolidin, Triazol, Furan, Tetrahydrofuran, α-Pyran, γ-Pyran, Dioxolan, Tetrahydropyran, Dioxan, Thiophen, Dihydrothiophen, Thiolan, Dithiolan,

Oxazol, Isoxazol, Thiazol, Isothiazol, Oxadiazol, Benzodioxol, Benzimidazol, Benzthiophen, Benzofuran oder Indol;

oder

- R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen 6- oder 7-gliedrigen, gesättigten Heterocyclus, der ein oder zwei weitere Stickstoff-Heteroatome enthält und der gegebenenfalls durch einen oder mehrere der Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Benzyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Pyridyl oder Phenyl, das gegebenenfalls einen Rest ausgewählt aus der Gruppe Methyl, Methoxy, Ethoxy, Propyloxy oder Hydroxy trägt, substituiert sein kann, bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
 - 5) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 2-4, worin
- Methyl, Ethyl, Propyl, Butyl, Pentyl, Hexyl, Heptyl, Octyl, Nonyl oder Decyl,
 oder
 ein Methyl-, Ethyl- oder Propyl-Rest, der durch Methoxy, Ethoxy, Cyclopropyl,
 Cyclopentyl, Cyclohexyl, Phenyl, Methoxyphenoxy, -NH₂, -NH(C₁-C₄-Alkyl), -

15

20.

25

30

35

N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NH-CO-Methyl, -CO-NH₂, -CO-NH-Methyl oder -NH-CO-Benzyl substituiert ist, oder

Benzyl, das ein- oder zweifach durch Methyl, Ethyl, Propyl, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH, COOMe oder COOEt substituiert ist, oder

Phenylethyl, daß ein- oder zweifach durch Methyl, Ethyl, Propyl, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH, COOMe oder COOEt substituiert ist, oder

- ein über eine Methylen-, Ethylen oder Propylenbrücke verknüpfter, gegebenenfalls ein- oder zweifach durch einen oder mehrere der Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl, Methylphenyl- oder Benzyl substituierter Heterocyclus, ausgewählt aus der Gruppe Pyrrol, Pyrrolidin, Pyridin, Piperidin, Piperazin, Morpholin, Furan, Tetrahydrofuran, Thiophen, Benzodioxol oder Benzimidazol;
 - R^2 -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂;
 - ein Methyl-, Ethyl- oder Propyl-Rest, der durch -NH $_2$, -NH(C $_1$ -C $_3$ -Alkyl), -N(C $_1$ -C $_3$ -Alkyl) $_2$, -NHPhenyl, -N(Phenyl) $_2$, -NHBenzyl, -N(Benzyl) $_2$, -NH-CO-(C $_1$ -C $_3$ -Alkyl), -NH-CO-Benzyl (?) oder -C(=NH)NH $_2$ substituiert ist, oder

Benzyl, das direkt oder über eine Methylenbrücke durch eine der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₃-Alkyl), -N(C₁-C₄-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, -NH-CO-(C₁-C₃-Alkyl) oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

Phenyl-C₂-C₃-alkyl, wobei die C₂-C₃-Alkylenbrücke gegebenfalls durch Phenyl, COOH oder COO-C₁-C₃-Alkyl substituiert sein kann und wobei der Phenylring direkt oder über eine Methylenbrücke durch eine der Gruppen -NH₂, -NH(C₁-C₃-Alkyl), -N(C₁-C₃-Alkyl)₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂ oder -C(=NH)NH₂ substituiert sein kann, oder

ein über eine Methylen-, Ethylen oder Propylenbrücke verknüpfter, gegebenenfalls ein- oder zweifach durch Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl oder Benzyl substituierter Heterocyclus, ausgewählt aus der Gruppe Pyrrol, Pyrrolidin, Pyridin, Piperidin, Piperazin, Morpholin, Diazepan, Furan, Tetrahydrofuran, Thiophen, Benzodioxol oder Benzimidazol;

- R⁴ Wassersteff oder ein Methyl-, Ethyl-, Propyl- oder Butyl-Rest, der durch eine der Gruppen COOH, COOMe, COOEt, Cyclopropyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl substituiert sein kann, oder
- Benzyl, das gegebenfalls durch Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxy, Ethoxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH, COOMe oder COOEt substituiert sein kann, oder Phenylethyl, Phenylpropyl, Diphenylpropyl;
- Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclooctyl, Naphthyl oder
 Phenyl, das gegebenenfalls durch Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxy, Ethoxy,
 Phenyloxy, Benzyloxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH, COOMe oder COOEt substituiert sein kann, oder
- ein über eine Methylen-, Ethylen oder Propylenbrücke verknüpfter,
 gegebenenfalls ein- oder zweifach durch Methyl, Ethyl, Propyl, Phenyl oder
 Benzyl substituierter Heterocyclus, ausgewählt aus der Gruppe Pyrrol,
 Pyrrolidin, Pyridin, Piperidin, Piperazin, Morpholin, Furan, Tetrahydrofuran,
 Thiophen, Chinolin, Isochinolin, Benzodioxol oder Benzimidazol;
 oder

R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Piperazin- oder Diazepan-Ring, der gegebenenfalls durch einen der Reste Methyl, Ethyl, Propyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Pyridyl, Benzyl oder Phenyl, das gegebenenfalls einen Rest ausgewählt aus der Gruppe Methyl, Methoxy Ethoxy, Propyloxy oder Hydroxy trägt, substituiert sein kann,

- bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- 6) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 2-5, worin
- R¹ Methyl, Ethyl, Propyl, Pentyl oder n-Decyl, oder

30

ein Methyl-, Ethyl- oder Propyl-Rest, der durch Methoxy, Ethoxy, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Phenyl oder Methoxyphenoxy substituiert ist, oder

20

30

35

Benzyl, das ein- oder zweifach durch Methyl, CF₃, COOH, COOMe oder COOEt substituiert ist, oder

ein über eine Methylenbrücke verknüpftes Tetrahydrofuran;

5 R² -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂;

R³ ein Ethyl- oder Propyl-Rest, der durch -NH₂, -NHMe, -NMe₂, -NHEt, -NEt₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂ oder -C(=NH)NH₂

10 substituiert
ist, oder

Benzyl, das durch eine der Gruppen -NH $_2$, -CH $_2$ -NH $_2$, -NMe $_2$, -NHMe, -NEt $_2$, -NHEt, -NH-CO-Me, -CH $_2$ -NH-CO-Me oder -C(=NH)NH $_2$ substituiert ist, oder

Phenylethyl, wobei die Ethylenbrücke gegebenfalls durch COOH, COOMe oder COOEt substituiert sein kann und wobei der Phenylring durch eine der Gruppen -NH₂, -CH₂-NHe₂, -NHMe, -NEt₂, -NHEt, -NH-CO-Me, -CH₂-NH-CO-Me oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

Phenylpropyl, Diphenylpropyl oder Pyridylmethyl;

Wasserstoff oder ein Methyl-, Ethyl-, Propyl- oder Butyl-Rest, der durch eine
 der Gruppen COOH, COOMe, COOEt, Cyclopropyl, Cyclopentyl oder
 Cyclohexyl substituiert sein kann, oder

Benzyl, das gegebenfalls durch Methyl, Ethyl, Propyl, Methoxy, Ethoxy, CF₃, Fluor, Chlor, Brom, COOH, COOMe oder COOEt substituiert sein kann, oder Phenyl-ethyl, Phenylpropyl, Diphenylpropyl, oder

Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclooctyl, Naphthyl oder Phenyl, das gegebenenfalls durch Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, Phenyloxy oder CF3 substituiert sein kann, oder

ein über eine Methylenbrücke verknüpftes Pyridin oder Chinolin, oder

R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Piperazin- oder Diazepan-Ring, der gegebenenfalls durch einen der Reste Cyclopentyl, Cyclohexyl, Pyridyl, Benzyl oder Phenyl, das gegebenenfalls einen der Reste ausgewählt aus der Gruppe Methyl, Methoxy, Ethoxy, Propyloxy oder Hydroxy trägt, substituiert sein kann, bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

10

15

5

- 7) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 2-6, worin
- R¹ Methyl, Ethyl, Propyl, Pentyl, Phenylethyl, Phenylpropyl, Cyclopropylmethyl, Tetrahydrofuranylmethyl oder Benzyl, das ein- oder zweifach durch CF₃, COOH, COOMe oder COOEt substituiert ist;
- R^2 -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂;
- ein Ethyl- oder Propyl-Rest, der durch -NH₂, -NHMe, -NMe₂, -NHEt, -NEt₂, -NHPhenyl, -N(Phenyl)₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂ oder -C(=NH)NH₂ substituiert

ist, oder

Benzyl, das durch eine der Gruppen -NH₂, -CH₂-NH₂, -NMe₂, -NHMe, -NEt₂, -NHEt, -NH-CO-Me, -CH₂-NH-CO-Me oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, oder

Phenylethyl, wobei die Ethylenbrücke durch COOH, COOMe oder COOEt substituiert ist und wobei der Phenylring eine der Gruppen -NH₂, -CH₂-NH₂, -NHMe, -NEt₂, -NHEt, -NH-CO-Me, -CH₂-NH-CO-Me oder -C(=NH)NH₂ trägt, oder

30

25

Phenylpropyl, Diphenylpropyl oder Pyridylmethyl;

R⁴ Wasserstoff oder ein Methyl-, Ethyl-, Propyl- oder Butyl-Rest, der durch eine der Gruppen COOH, COOMe, COOEt oder Cyclohexyl substituiert sein kann, oder
 Phenyl, das gegebenenfalls durch Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, Phenyloxy oder CF₃ substituiert sein kann, oder

Benzyl, Phenylethyl, Phenylpropyl, Diphenylpropyl, Cyclohexyl, Cyclooctyl oder Naphthyl, oder

ein über eine Methylenbrücke verknüpftes Pyridin oder Chinolin, oder

R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Piperazin- oder Diazepan-Ring, der gegebenenfalls durch einen der Reste Cyclopentyl, Cyclohexyl, Pyridyl, Benzyl oder Phenyl, das gegebenenfalls einen Rest ausgewählt aus der Gruppe Methyl, Methoxy, Ethoxy, Propyloxy oder Hydroxy trägt, substituiert sein kann, bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

15

10

5

- 8) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 2-7, worin
- R1 Methyl;

20

25

- R^2 -C(=NH)NH₂ oder -CH₂-NH₂;
- R³ Ethyl, das durch -NH₂, -NMe₂, -NHPhenyl, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, Pyrrolidin, Piperidin, Diazepan oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, Benzyl, das durch eine der Gruppen -CH₂-NH₂, -NMe₂ oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, Phenylethyl, wobei die Ethylenbrücke durch COOH, COOMe oder COOEt substituiert ist und wobei der Phenylring eine der Gruppen -CH₂-NH-CO-Me oder -C(=NH)NH₂ trägt, Diphenylpropyl oder Pyridylmethyl;
- Wasserstoff oder ein Methyl- oder Ethyl-Rest, der gegebenfalls durch eine der Gruppen COOH oder COOEt substituiert sein kann, Propyl, Butyl oder Phenyl, das gegebenenfalls durch Methyl, Ethyl, Methoxy, Ethoxy, Phenyloxy oder CF₃ substituiert sein kann, Benzyl, Phenylethyl, Phenylpropyl, Diphenylpropyl, Cyclohexyl, Cyclooctyl, Naphthyl, Pyridylmethyl oder Chinolinylmethyl oder
 - R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Piperazin- oder Diazepan-Ring, der durch einen der Reste Benzyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl

oder Phenyl, das gegebenenfalls einen Rest ausgewählt aus der Gruppe Methyl, Ethoxy, Propyloxy oder Hydroxy trägt, substituiert ist, bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 9) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 2-8, worin
- 10 R¹ Methyl;

5

20

25

- R^2 -C(=NH)NH₂;
- R³ Ethyl, das durch -NH₂, -NHPhenyl, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, Pyrrolidin, 15 Piperidin, Diazepan oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, Benzyl, das durch -C(=NH)NH₂ substituiert ist oder Diphenylpropyl;
 - R⁴ Wasserstoff, Methyl, Propyl, Butyl, Benzyl oder Phenyl, das gegebenenfalls durch Ethyl oder Phenyloxy substituiert sein kann, Phenylethyl, Cyclohexyl oder Cyclooctyl, oder
 - R³ und R⁴ bilden gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen Piperazin-Ring, der durch einen Rest ausgewählt aus der Gruppe Cyclopentyl, Cyclohexyl, Phenyl, Methylphenyl, Ethoxyphenyl oder Propoxyphenyl substituiert ist, oder einen Diazepan-Ring, der durch Methylphenyl substituiert ist, bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.
- 30 10) Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 2-9, worin
 - R¹ Methyl;
- 35 R^2 -C(=NH)NH₂;

- R³ Ethyl, das-durch -NH₂, -NHBenzyl, -N(Benzyl)₂, Pyrrolidin, Piperidin, Diazepan oder -C(=NH)NH₂ substituiert ist, Benzyl, das durch -C(=NH)NH₂ substituiert ist oder Diphenylpropyl;
- 5 R⁴ Wasserstoff, Methyl, Butyl oder Phenyl, das gegebenenfalls durch Ethyl oder Phenyloxy substituiert sein kann, Phenylethyl, Cyclohexyl oder Cyclooctyl, bedeuten können, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

11) Prodrugs der allgemeinen Formel (II)

worin

10

15

20

25

30

R¹ und R⁴ die in den Ansprüchen 2-10 genannten Bedeutungen aufweisen können;

R³ die in den Ansprüchen 2-10 genannten Bedeutungen aufweisen kann oder C₁-C₄-Alkyl bedeutet, welches durch einen Rest ausgewählt aus der Gruppe -C(=NOH)NH₂, -C(=NCOO-C₁-C₄-alkyl)NH₂ oder -C(=NCOO-C₁-C₄-alkyl-Phenyl)NH₂ substituiert ist;

R⁵ Hydroxy, -COO-C₁-C₈-Alkyl oder -COO-C₁-C₄-Alkyl-Phenyl, wobei in der vorstehend genannten Gruppe der Phenylring jeweils durch C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert sein kann, bedeuten kann, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

- 12) Prodrugs der allgemeinen Formel (II) gemäß Anspruch 11, worin
- R¹ und R⁴ die in den Ansprüchen 2-10 genannten Bedeutungen aufweisen können;
- R³ die in den Ansprüchen 2-10 genannten Bedeutungen aufweisen kann

oder C₁-G₄-Alkyl bedeutet, welches durch einen Rest ausgewählt aus der Gruppe -C(=NOH)NH₂, -C(=NCOOMethyl)NH₂, -C(=NCOOEthyl)NH₂, -C(=NCOOPropylyl)NH₂ oder -C(=NCOO-Benzyl)NH₂ substituiert ist;

5 R⁵ Hydroxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propyloxycarbonyl, Butyloxycarbonyl, Pentyloxycarbonyl, Hexyloxycarbonyl, Benzyloxycarbonyl, bedeuten kann, gegebenenfalls in Form ihrer Tautomeren, ihrer Racemate, ihrer Enantiomere, ihrer Diastereomere und ihrer Gemische, sowie gegebenenfalls ihrer pharmakologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

13) Zwischenprodukte der allgemeinen Formel (III)

$$\mathbb{R}^4$$
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}

in der die Reste R¹, R³ und R⁴ die in den Ansprüchen 2-12 genannten Bedeutungen aufweisen können.

- 14) Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I) gemäß einem der Ansprüche 2-10 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Vorbeugung und/oder Behandlung von Krankheiten, in denen Tryptase-Inhibitoren einen therapeutischen Nutzen entfalten können.
- 15) Verwendung von Prodrugs der allgemeinen Formel (II) gemäß einem der Ansprüche 11 oder 12 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Vorbeugung und/oder Behandlung von Krankheiten, in denen Tryptase-Inhibitoren einen therapeutischen Nutzen entfalten können.
- 16) Pharmazeutische Zusammensetzung gekennzeichnet durch einen Gehalt einer oder mehrer Verbindungen gemäß einem der Ansprüche 1-12.
- 30 17) Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$\mathbb{R}^4$$
 \mathbb{N}
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^2
 \mathbb{R}^2
 \mathbb{R}^2

worin die Reste R^1 , R^2 , R^3 und R^4 die in den Ansprüchen 2-10 genannten Bedeutungen haben können, dadurch gekennzeichnet, daß eine Verbindung der allgemeinen Formel (III)

$$\mathbb{R}^{4}$$
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}

in der die Reste R¹, R³ und R⁴ die in den Ansprüchen 2-10 genannten Bedeutungen haben können, direkt in die Verbindungen der allgemeinen Formel (I) überführt wird.

10 18) Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$\mathbb{R}^4$$
 \mathbb{N}
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^3
 \mathbb{R}^2
 \mathbb{R}^2

worin die Reste R^1 , R^2 , R^3 und R^4 die in den Ansprüchen 2-10 genannten Bedeutungen haben können, dadurch gekennzeichnet, daß eine Verbindung der allgemeinen Formel (II)

worin die Reste R^1 und R^4 die in den Ansprüchen 2-10 genannten Bedeutungen aufweisen können und die Reste R^3 und R^5 die in den Ansprüchen 11 und 12 genannten Bedeutungen aufweisen können, in die Verbindungen der allgemeinen Formel (I) überführt wird.

5

19) Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

worin die Reste R¹ und R⁴ die in den Ansprüchen 2-10 genannten Bedeutungen aufweisen können und die Reste R³ und R⁵ die in den Ansprüchen 11 und 12 genannten Bedeutungen aufweisen können, dadurch gekennzeichnet, daß eine Verbindung der allgemeinen Formel (III)

$$\mathbb{R}^{3}$$
 \mathbb{C}^{N}
 \mathbb{C}^{N}
 \mathbb{C}^{N}
 \mathbb{C}^{N}

in der die Reste R¹, R³ und R⁴ die in den Ansprüchen 2-10 genannten Bedeutungen haben können, in eine Verbindung der allgemeinen Formel (II) überführt wird.

20) Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

$$R^4$$
 N
 R^3
 R^2
 R^2
 R^3
 R^3
 R^2
 R^3
 R^3
 R^3
 R^3
 R^3
 R^3
 R^3
 R^3

15

worin die Reste R¹, R², R³ und R⁴ die in den Ansprüchen 2-10 genannten Bedeutungen haben können, dadurch gekennzeichnet, daß die Synthese durch Umsetzung an einem polymeren Träger (Harz) erfolgt und die folgenden Syntheseschritte umfaßt:

20

- Kupplung eines Diamins an den polymeren Träger,
- Reduktive Aminierung unter Umsetzung mit einem Aldehyd R⁴-CHO,
- Acylierung mit Fluor- oder Chlornitrobenzoylchlorid,
- Nucleophile Substitution mit einem Amin R1-NH2,
- Reduktion,

25

- Oxidative Cyclisierung und

WO 01/14342 PCT/EP00/08037

139

- Abspaltung der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) vom polymeren Träger.

5

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D235/14 C07D CO7D405/14 C07D409/10 C070401/12 C07D405/10 C07D403/10 C07D401/14 CO7D409/14 CO7D401/10 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO7D Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included. In the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category * 1,2,11, WO 98 37075 A (BOEHRINGER INGELHEIM 13-19 PHARMA) 27 August 1998 (1998-08-27) cited in the application claims 1,12,13; examples 36,37,40,41,51,52,60-63,66,71,72,77,133 Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents : "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance Invention earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docucitation or other special reason (as specified) *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled other mean: document published prior to the international filing date but "&" document member of the same patent family later than the priority date claimed Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 20/11/2000 13 November 2000 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Hass, C Fax: (+31-70) 340-3016

Information o	n patent famili	Members
---------------	-----------------	---------

PCT/EP 00/08037

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
		Uate		monitor(s)	Care
WO 9837075	Α	27-08-1998	DE	19706229 A	20-08-1998
			DE	19751939 A	22-07-1999
			AU	6399198 A	09-09-1998
			BG	103655 A	29-02-2000
			CN	1248251 T	22-03-2000
			EP	0966454 A	29-12-1999
			HR	980082 A	31-10-1998
			NO	993945 A	15-10-1999
			PL	335154 A	10-04-2000
			US	6087380 A	11-07-2000

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT PCT/EP 00/08037 A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D235/14 C07D401/12 C07D405/10 CO7D409/10 C07D405/14 C07D409/14 C07D401/10 C07D403/10 C07D401/14 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **8. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C07D Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, CHEM ABS Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle Betr. Anspruch Nr. A WO 98 37075 A (BOEHRINGER INGELHEIM 1,2,11, PHARMA) 27. August 1998 (1998-08-27) 13-19 in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1,12,13; Beispiele 36,37,40,41,51,52,60-63,66,71,72,77,133 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamille entnehmen Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnie des der "A" Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der Ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderlecher Tätigkeit beruhend betrachtet werden "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie veröffentlicht als auf erfinderischer Tätigkelt beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichung en telegend in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist ausgeführt) Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach *& Veröffentlichung, die Mitglied deraelben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche Absendedatum des Internationalen Recherchenberlchts 13. November 2000 20/11/2000 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäieches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Hass, C

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP 00/08037

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9837075 A	27-08-1998	DE 19706229 A	
		DE 19751939 A	22-07-1999
·		AU 6399198 A	09-09-1998
		BG 103655 A	29-02-2000
		CN 1248251 T	22-03-2000
		EP 0966454 A	29-12-1999
		HR 980082 A	31-10-1998
		NO 993945 A	15-10-1999
		PL 335154 A	10-04-2000
		US 6087380 A	,